Министерство образования и науки Российской Федерации Федеральное госуларственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования «Московский педагогический госуларственный университет»



М. Л. Мамалыга

ВЗАИМООБУСЛОВЛЕННОСТЬ ЦЕРЕБРАЛЬНЫХ И СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫХ НАРУШЕНИЙ ПРИ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ МОЗГА

Монография

МПГУ Москва • 2015 УДК 612.15:616.8-005 ББК 28.8 M22

Репензенты:

В. Н. Ананьев, доктор медицинских наук, профессор Γ НЦ $P\Phi$ — Института медико-биологических проблем PAH

И. Э. Рабичев, доктор биологических наук, профессор Института биологии и химни Московского государственного педагогического университета

Мамалыга, Максим Леонидович.

М22 Взаимообусловленность церебральных и сердечно-сосудистых нарушений при судорожной активности мозга: Монография / М. Л. Мамалыга. – Москва: МПГУ. 2015. – 224 с.

ISBN 978-5-4263-0210-5

Церебральная дисфункция является одной из частых причин рассогласования сложных взаимостношений между мозгом и сердцем. Возникающие при этом нарушения центральных механизмов регуляции функций сердца нередко приводят к формированию порочного круга взаимообусловленных расстройста, в результате чего проявляется сложный комплекс дисфункций мозга и сердца, которые взаимно усугубляют друг друга и отягощают кардиоцеребральные нарушения. В монографии представлены результаты комплексного исследования функциональной взаимообусловленности церебральных и сердечно-сосудистых нарушений при коморбидных кардиоцеребральных дисфункциях, обусловленных судорожной активностью (СА) разного генеза. Проведен анализ изменений функционального состояния сердечно-сосудистой системы, возможностей ауторегуляции церебральной гемодинамики, а также нейрофизиологических и нейрохимических изменений при прогрессирующей конвульсивной и неконвульсивной (абсансной) эпилепсии и ее лечении. Полученные результаты позволили выяснить функциональные возможности сердечно-сосудистой системы, механизмы, провоцирующие ее дисфункции, а также риск возникновения жизнеугрожающих аритмий при разном уровне СА. В работе изложены физиологические концепции авгора, объясняющие сопряженность изменений в мозге и сердце, а также описаны современные методы исследования гемодинамики и вегетативной регуляции сердечно-сосудистой системы. Работа предназначена для физиологов, врачей, преподавателей и студентов медицинских вузов и биологических факультетов.

> УДК 612.15:616.8-005 ББК 28.8

ISBN 978-5-4263-0210-5

© MITIFY, 2015 © Мамалыта М. Л., 2015

СОДЕРЖАНИЕ

Введе	кие
заболе	ідаментальные и клинические проблемы коморбидных званий, обусловленных высокой эжной активностью мозга
2. Вли на фут	янне перебряльных нарушений вкционяльное состояние сердечно-сосудистой системы11
3. Вли на фор	янне кардиальных дисфункций рмирование неврологических нарушений
	етативная регуляция висцеральных функций дорожном синдроме24
5. Вне при су	занняя сердечная смерть дорожных состояннях
разно	зянне конвульсивной эпилепски и судорожного синдрома го генеза на функциональное состояние ино-сосудистой системы
6.1.	Регуляция сердечного ритма при разном уровне судорожной активности мозга
6.2.	Влияние нарастающей судорожной активности на функциональные возможности сердца
6.3.	Постиктальная гемодинамика при судорожных синдромах разной этиологии
	яние неконвульсивной (абсансной) эпилепсии и ее лечения вкциональное состояние сердечно-сосудистой системы
7,1.	Вегетативная регуляция сердечно-сосудистой системы при прогрессирующей абсансной эпилепсии и ее лечении66
7.2.	Влияние противосудорожной терапии абсансной эпилепсии на функциональные возможности сердца
7.3.	Циркадные изменения функциональных возможностей сердца при абсансной эпилепсии
на фор	зянне хронической сердечной недостаточности рмирование судорожной активности
и меді 8.1.	наторные механизмы мозга

	Роль моноаминергических механизмов мозга
	в проявлении судорожной активности при компенсированной
	и декомпенсированной сердечной недостаточности96
8.3.	Влияние хронической сердечной недостаточности
	на пролонгирование судорожной активности
	н ее связь с меднаторными механизмами мозга
8.4.	Циркадные изменения структуры сердечного ритма
	при декомпенсированной
	хронической сердечной недостаточности
9. Cvn	орожная активность мозга после ишемического инсульта
	лияние на кардиоцеребральные нарушения115
9.1.	Влияние функциональных возможностей сердца
	и постинсультной судорожной активности
	на гемодинамику и регуляцию сердечного ритма
9.2.	Роль моноаминергических механизмов мозга в проявлении
	судорожной активности после ишемического инсульта123
11. 130	
	обенности изменения гемодинамики
и ком	пенсяторно-восстяновительных возможностей ЦНС
и ком в пост	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью
и ком в пост к гип	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип	пенсяторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип	пенсяторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсяторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1. 11.2.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1. 11.2.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1. 11.2.	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней
и ком в пост к гип 11.1. 11.2. 11.3. Закли	пенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС гиктальном периоде у животных с разной резистентностью оксии и адаптацией к ней

ВВЕДЕНИЕ

Одной из наиболее сложных и актуальных проблем фундаментальной и клинической физиологии является выяснение механизмов взаимообусловленных расстройств, когда одно заболевание провоцирует сложный комплекс сопутствующих (коморбидных) нарушений. Такие нарушения особенно опасны, поскольку они усугубляют друг друга, что предопределяет неблагоприятный исход болезни [174, 141, 140]. Как свидетельствует клиническая практика, коморбидность является особенностью заболеваний XXI века. В последние 15–20 лет количество больных с коморбидной патологией и их смертность значительно возросли [171, 305, 525, 323, 125, 500]. Механизмы этих нарушений во многом не изучены, однако необходимость их понимания очевидна.

Наиболее неблагоприятный прогноз наблюдается у пациентов с церебральными нарушениями, провоцирующими сопутствующие сердечно-сосудистые дисфункции [308, 500]. Одним из таких заболеваний является эпилепсия и судорожные состояния разной этиологии, которые не ограничиваются изменениями в мозге и часто вызывают тяжелые вегето-висцеральные дисфункции [69, 292, 376, 449, 536]. Причина в том, что чрезмерное возбуждение в ЦНС сопровождается функциональным перенапряжением нейронов и реорганизацией нейрональных сетей в разных отделах мозга, в том числе гипоталамусе и других стволовых структурах, осуществляющих регуляцию функций сердечно-сосудистой системы [202, 567]. Возникающие при этом нарушения вегетативной регуляции сердца [339, 418, 449] часто приводят к жизнеугрожающим аритмиям - одной из основных причин внезапной сердечной смерти [399, 493, 526]. Согласно клиническим исследованиям и данным ВОЗ, риск внезапной сердечной смерти у больных эпилепсией в 2-3 раза выше, чем у населения в целом [219, 491, 493, 510].

Известно и обратное, когда первопричина судорожной активности обусловлена кардиальной дисфункцией [261]. Так, тяжелая сердечная недостаточность может приводить к нарушению церебральной гемодинамики и ишемии, провоцирующей судорожную активность мозга.

Внедрение в клиническую практику высокоэффективных препаратов нового поколения значительно расширило возможности противосудорожной терапии. Однако в ряде случаев такие препараты нарушают центральные механизмы регуляции сердца, что также может стать причиной возникновения фагальных желудочковых аритмий [376, 496]. В связи с этим Европейское медицинское агентство провело

широкомасштабные исследования, одна из задач которых заключалась в изучении причастности некоторых противосудорожных препаратов к внезапной смерти у больных эпилепсией. Их предварительные результаты недавно опубликованы [397].

Таким образом, анализ результатов исследований убеждает в том, что лечение эпилепсии и других судорожных состояний выходит далеко за пределы только контроля над приступами. Выяснение механизмов взаимообусловленных нарушений особенно актуально для разработки новых способов лечения судорожной активности мозга, поскольку, назначая антисудорожные препараты, врач должен быть убежден в том, что их применение в течение многих лет, а часто и всей жизни, не приведет к сердечно-сосудистой дисфункции. Кроме того, не изучен вопрос о том, почему у некоторых пациентов с высокой судорожной активностью мозга не возникают серьезные дисфункции сердечно-сосудистой системы.

В монографии проведен анализ литературных данных, а также результатов комплексного исследования автором физиологической и нейрохимической взаимообусловленности церебральных и сердечно-сосудистых нарушений при прогрессирующей конвульсивной и неконвульсивной (абсансной) эпилепсии, а также при дегенеративных изменениях в мозге, повышающих судорожную активность, изучены их особенности и возможности коррекции.

1. ФУНДАМЕНТАЛЬНЫЕ И КЛИНИЧЕСКИЕ ПРОБЛЕМЫ КОМОРБИДНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, ОБУСЛОВЛЕННЫХ ВЫСОКОЙ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТЬЮ МОЗГА

Согласно результатам пирокомасштабных международных исследований, в мире количество заболевших эпипепсией увеличивается на 100—90/100000 людей в год, при этом более чем у половины пациентов с эпилепсией зафиксировано одно или несколько сопутствующих заболеваний [481, 525]. Сочетание разных форм эпилепсий с другими нарушениями приводит к формированию разнообразных коморбидных состояний, которые изменяют клиническую картину заболеваний, увеличивают количество осложнений, снижают эффективность терапии, а также ухудшают прогноз и качество жизни пациентов [432]. При этом сложность этиологической диагностики сопутствующих заболеваний и выбор тактики лечения при эпилепсии обусловлены тем, что до настоящего времени остается малоизученной взаимообусловленность физиологических изменений при коморбидных состояниях. Эти изменения приводят к усугублению функциональных нарушений основного заболевания и возникновению нарушений в других органах и системах.

Так, согласно результатам Российского эпидемиологического исследования, среди пациентов с эпилепсией наиболее распространенными сопутствующими заболеваниями являются: кроническая ишемия головного мозга – 18.1%, сердечно-сосудистые нарушения – 14,7%, хронический гастрит — 9,48%, ИБС — 4,33%, сахарный диабет — 2,8%, хронические заболевания ЖКТ - 37,59%, мочевыводящей системы -10,57%, органов дыхания - 10,70%. При этом одно сопутствующее заболевание зафиксировано у 11.3% пациентов, два – 10.9%, три – 8,0%, четыре - 4,7%, более 5 - у 9,9% пациентов [37, 38, 47, 482]. Изучение тяжести коморбидного состояния при эпилепсии в зависимости от этиологического фактора выявило наибольшее количество сопутствующих заболеваний в случае сосудистой причины судорожного синдрома. При сосудистой этиологии эпилепсии у всех пациентов выявлены сопутствующие заболевания, при этом 37,8% пациентов имели 3-4, а 41,2% - более 5 сопутствующих заболеваний. У этих нациентов наиболее часто выявляли артериальную гипертензию, ишемическую болезнь сердца, ожирение, сахарный диабет 2 типа, артропатии, заболевания периферических артерий и вен, нарушение сердечного ритма, купирование которого без антиэпилентической терапии не даст должного клинического эффекта [47, 469].

Развитие коморбидного состояния может быть вызвано близкой анатомо-функциональной связью патологического процесса с несколькими системами. Подтверждением этого являются исследования А. Т. Вегд в 2011 г., который выявил общие механизмы развития эпилепсии и соматических заболеваний [225]. В исследованиях Ј. F. Tellez-Zenteno показано, что широкий спектр заболеваний (инсульт, опухоли мозга и т.д.) может являться причиной эпилепсии или быть ассоциирован с эпилепсией через общие этиологические факторы риска [525]. Более того, эпилепсия приводит к усугублению коморбидной патологии. Так, черепно-мозговая травма может быть причиной одновременно эпилепсии и мигрени. Эпилепсия и психозы могут возникнуть при общей церебральной дисфункции. У депрессии могут быть общие механизмы с эпилепсией, что способствует возникновению одного патологического процесса за счет другого.

Коморбидные заболевания осложняют как саму эпиленсию, так и антисудорожную терапию. Так, эпилептическая активность в области миндалевидного тела сопровождается развитием психозов, браликардии, апноэ, усилением перистальтики пишевода и кишечника [229, 317, 514]. В ряде публикаций отмечается, что у пациентов, принимавших фенитоин и карбамазепин, отмечались пароксизмальная тахикардия, атриовентрикулярные блокады и кардиомиопатии [73, 112]. Причиной развития сердечно-сосудистых заболеваний при лечении вальпроатами, карбамазепином, фенитоином и ламотриджином может быть повышение уровня гомоцистення, снижение концентрации фолатов и витамина В6 в плазме [550]. Коморбидные заболевания требуют одновременного назначения нескольких лекарственных препаратов (полипрагмазии). Известно, что полипрагмазия снижает эффективность терапии и делает ее сложноконтролируемой. Так. одновременное назначение комбинации карбамазепина с фенобарбиталом приводит к повышению активности печеночных ферментов и снижению антиэпилептического действия этих препаратов [71]. Изучение физиологических механизмов взаимообусловленности нарушений, возникающих при коморбидных состояниях, позволит не только улучшить дифференциальную диагностику при эпилепсии, но и правильно подобрать антисудорожную терапию.

Результаты многих исследований выявили высокую коморбидность эпилепсии и сердечно-сосудистых заболеваний [47, 481, 525]. По данным большого международного исследования, распространенность сердечно-сосудистых заболеваний у пациентов с эпилепсией выше по сравнению с пациентами без эпилепсии на 18.3% [289]. При этом кар-

диальная и сосудистая патологии у пациентов с активной эпилепсией выявлены в 19,5% случаев, а с неактивной эпилепсий – в 16,7%, тогда как без эпилепсии – только у 11,3% пациентов. До настоящего времени нет единых представлений о роли сердечно-сосудистых дисфункций в манифестации и прогрессировании судорожной активности мозга. Вместе с тем показано, что декомпенсация при сердечной недостаточности усугубляет тяжесть и течение эпилепсии [40]. В связи с этим важно изучить механизмы, провоцирующие судорожную активность мозга при разной степени сердечной недостаточности.

Известно, что у пациентов с эпилепсией высокий риск внезапной сердечной смерти и развития коморбидных заболеваний, которые усложняют лечение и ухудшают прогноз болезни [305, 432, 481, 525]. Смертность при эпилепсии возрастает в 2–5 раз, причем основная ее причина связана с кардиальными нарушениями (бради- и тахиаритмией, удлинением интервала QT). Поэтому изучение взаимообусловленных изменений в сердечно-сосудистой системе и мозге при высокой судорожной активности является одной из концептуальных задач не только физиологии и фундаментальной медицины, но и кардионеврологии.

При исследовании коморбидности эпилепсии и ряда неврологических заболеваний выявлены провоцирующие факторы развития и прогрессирования эпилепсии [305, 542, 553]. Показано, что цереброваскулярные заболевания и деменция являются факторами риска как эпилепсии, так и паркинсонизма. Это может объяснить высокую ассоциированность эпилепсии и болезни Паркинсона [525]. Показано, что частота болезни Паркинсона при эпилепсии увеличивается в 3,19 раза. Заболевания, сопровождающиеся хронической и нейропатической болью, мигренью, ассоциированы с эпилепсией, и боль выделена как фактор риска развития эпилепсии [432]. Заболеваемость мигренью у пациентов с эпилепсией увеличивается в 1,6 раза. S. K. Velioglu с коллегами выявили, что у пациентов с мигренью и эпилепсией тяжелее контролировать судорожные припадки по сравнению с пациентами без эпилепсии [545]. У детей между аутизмом и эпилепсией отмечается двунаправленная взаимообусловленность [225].

Смертность при эпилепсии в 1,6—3 раза выше, чем без эпилепсии [299]. Среди детей риск смерти от эпилепсии выше, чем у взрослых. У пациентов с неизвестной этиологией эпилепсии смертность может возрастать в 6,5 раз [525]. Смертность при эпилепсии возрастает в 12 раз при нейродегенеративных заболеваниях, таких как детский деребральный паралич. Большинство смертей с известной этиологией

эпиленсии вызваны инсультом и опухолями мозга [223]. Объяснением высокой частоты смертности от церебральных причин при эпиленсии является увеличение острых цереброваскулярных нарушений в 6,96 раза и в 55 раз — опухолей мозга среди всех возрастных групп [525]. При этом наибольшая частота цереброваскулярных нарушений, ищемического и геморрагического инсульта значительно выше у мужчин и женщин моложе 64 лет. Так, у мужчин частота цереброваскулярных нарушений увеличивается в 11,65 раза, а у женщин — в 14,19 раза. Частота ишемического инсульта у женщин возрастает в 18,74 раза, а у мужчин — в 7,54 раза. Частота геморрагического инсульта у пациентов с эпиленсией возрастает в 24,43 раза в равной степени как среди мужчин, так и женщин моложе 64 лет. Однако до настоящего времени остаются малоизученными механизмы повышения судорожной активности мозга на разных стадиях инсульта в зависимости от латерализации и локализации его очага.

Несмотря на успехи в области эпилептологии, не определена физиологическая последовательность изменений при коморбидных состояниях. Это не снижает возможность правильно определить стратегию лечения и предупредить жизнеугрожающие состояния. Установлено, что возникновение инсульта при эпилепсии приводит к сердечно-сосудистым нарушениям [262, 525]. Это объясняется тем, что эпилепсия сопровождается повышением артериального давления, которое является одним из важных факторов развития ишемического инсульта. Более того, артериальная гипертензия может приводить к эпилептогенным цереброваскулярным повреждениям и прогрессированию эпилепсии [525].

Таким образом, несмотря на всесторонние исследования состояния ЦНС после ишемического инсульта, во многом не изучено влияние повышения судорожной активности мозга, возникающее в постинсультный период, на кардиальные нарушения, а также их зависимость от функциональных возможностей сердца.

2. ВЛИЯНИЕ ЦЕРЕБРАЛЬНЫХ НАРУШЕНИЙ НА ФУНКЦИОНА. ІЬНОЕ СОСТОЯНИЕ СЕРДЕЧНО СОСУДИСТОЙ СИСТЕМЫ

В современной литературе много данных, подтверждающих воз никновение и ухудшение кардиальных дисфункций при неврологических заболеваниях [138, 140, 143, 177, 474]. Церебральные и кардиальные нарушения нередко усугубляют друг друга, что отягощает состояние больного. Поэтому прогрессирующие сердечно-сосудистые осложнения, сопутствующие церебральным нарушениям, часто становятся дополнительной серьезной проблемой при лечении неврологических больных [173].

Одним из частых клинических проявлений церебральных нарушений является судорожная активность мозга разной этиологии [232, 468, 495] В иктальный или постиктальный периоды при конвульсив ных и неконвульсивных судорожных состояниях может возникать инфаркт миокарда [396] Поэтому многие авторы делают вывод, что эпилепсия может быть фактором риска и неблагоприятна для прогноза возникновения инфаркта миокарда [341] Вегетативный дисбаланс, возникающий при эпилепсии, часто сопровождается жизнеугрожающими кардиа выыми состояниями [273] Поэтому важная задача кардионеврологии заключается в изучении физио югических механизмов развития сердечно-сосудистых нарушений при неврологической патологии, сопровождающейся повышением судорожной активности мозга [298] Это позво ил правильно определить тактику лечения кардиоцеребральных нарушений а также снизить риск невро югических и кардиальных жизнеугрожающих остожнений.

Согтасно международной признанной теории. все церебральные механизмы повреждения можно разделить на первичные и вторичные [181]. Первичные могут запускаться механическими или сосудистыми факторами Вторичные развиваются после повреждения мозга и обусловлены кардиальными. эндокринными, респираторными факторами (гипоксия, гипотония, гипертермия, гипер- и гипогликемия, гипер- и гипокапния) Согтасно данной теории, повреждение обусловлено не голько первичным фактором вне зависимости от этио югии, но и вторичными патофизиологическими механизмами усугубляющими дальнейшее повреждение мозга При этом гяжесть неврологической и кардиальной патологии зависит от первичного фактора вторичных механизмов повреждения и от возможностей саногенеза Показано,

что после ишемического инсульта начинает прогрессивно увеличиваться смертность от сердечно-сосудистых заболеваний и через несколько месяцев частота кардиальных осложнений даже превышает неврологические [511, 549]

Одним из важных факторов повреждения го ювного мозга является неадекватная церебральная перфузня и доставка кислорода [569] Нарушение церебральной циркупяции может приводить к ишемическим изменениям го ювного мозга и повышению судорожной готовности Нарушение мозгового кровотока инициирует возникновение кардиальных изменений, и в дальнейшем формируется порочный круг кардиоперебральных нарушений [82] Так. брадикардия и гипотония, обус ювленные прямым нейрогенным влиянием на сердце, усугубляют тяжесть состояния в постинсультном периоде [126] При этом повышение доставки кислорода с помощью гипероксигенации не решает данную проблему Более гого, гипероксигенация приводит к возникновению высокоактивных перекисных соединений которые способствуют дальнейшему повреждению мозга и здоровых тканей других органов [272]

Повышение судорожной активности мозга сопровождается увеличением его потребности в кис юроде [134] Поэтому для восстановления баланса доставки и потребления кислорода при церебральных нарушениях сопровождающихся повышением судорожной активности, используют седативные препараты. Многие из них являются прогивосудорожными. Однако остается недостаточно изученным вопрос, как разные противосудорожные препараты влияют на кардиальную дисфункцию

Эпилентическая активность и постиктальный восстановите выый пернод сопровождаются высокой потребностью в энергетических и п астических ресурсах [181] Нутритивная поддержка головного мозга зависит от сердечного выброса и мозговой пиркуляции, поскольку в мозге нет запаса энергетических ресурсов. По этому терапия острых неврологических нарушений должна проводиться с учетом резервных возможностей как системной, так и церебральной гемодинамики.

При решении приоритетных задач по поддержанию адекватной перфузни и доставки кислорода к тканям головного мозга необходимо учитывать возможности ауторегуляции мозгового кровотока и изменения гемодинамики [49, 51, 143–189] На состояние и возможности изменения перебрального кровотока влияют системная гемодинамика гормональные и метаболические факторы. Препараты, применяемые в кардиологической практике, также могут значительно ухудшать

церебральную ауторегуляцию [34, 74] Поэтому оценка резервных возможностей ауторегуляции мозгового кровотока необходима для определения стратегии нейротропной и кардиотропной терапии кардиоцеребральных нарушений

Кроме того перебральные нарушения эндокринной регуляции при неврологических заболеваниях оказывают ряд опосредованных вли яний на состояние сердечно-сосудистой системы [181] Это касается, прежде всего, водно- электролитного обмена и кислотно-основного состояния. Гак, волемические нарушения при острых повреждениях головного мозга значительно усугубляют кардиоперебральную дисфункщию Нарушения регуляции водно электролитного состояния приводят к изменению выработки АДГ, альдостерона, гормонов гипота тамуса, гипофиза Все это сопровождается гиповолемией и повышеним риска развития громбозов при атеросклерозе, а также громбоэмболических осложнений Гиповолемию могут усугублять са гуретики, которые часто применяются для лечения отека головного мозга. При этом умень шение объема циркулирующей крови приводит к уменьшению интерстепнальной и внутриклеточной жилкости. Поскольку во внеклеточном пространстве происходят в основном потери жидкости, то это приводит к гипернатриемии и гипокалиемии. Повышение натрия является также приспособите вьюй реакцией поскольку гипернатриемия способствует уменьшению потерь жидкости Гипока пиемия обусловлена повышением уровня альдостерона в крови при гиповолемии. Длительное сохранение гипокалиемии может приводить к снижению концент рации калия во внутриклеточной жидкости Гипокалиемия и гипокалигистия приводят к ряду неблагоприятных и жизнеугрожающих кардиальных нарушений: 1) увеличению риска возникновения жизнеугрожающих аритмий сердца (пароксизм желудочковой тахикардии фибрилляции желудочков), 2) снижению чувствительности кардиомиоцитов и гладкомышечных клеток сосудов к катехоламинам

Кардиоцеребральные нарушения также усугубляются изменениями кислотно-основного состояния крови при острых повреждениях головного мозга [181] Локальная ишемия мозга сопровождается накоплением пактата и развитием метаболического ацидоза. Это в свою очередь, приводит к стимуляции дыхательного центра, гипервентиляции и уменьшению СО. Гипокапния вызывает респираторный алкалоз крови, спазм сосудов головного мозга, усугубление ишемии и нарастание местного метаболического ацидоза мозговой ткани. Однако в клинической практике сталкиваются со сложными смешанными нарушениями кислотно-основного состояния в связи со снижением компенсаторных возможно-

стей буферной системы крови, почек и дыхательной системы. Изменения кислогно-основного состояния приводят к снижению иногрошной функции сердца и нарушению ауторегу илии мозгового кровотока [50]

Часто жизнеугрожающие кардиальные нарушения при повреждении мозга обусловлены вклинением основания мозга в большое затылочное отверстие [133] Это происходит в результате повышения внутричереи ного давления, которое является неспецифической реакцией на повреждение головного мозга Согласно доктрине Монро Кел и, внутри черена существует баланс между объемом мозга крови и ликвора [181] Увеличение объема мозга в результате отека, опухоли или кровоизлияния сопровождается повышением внутричеренного давления и сни жением церебрального перфузионного давления Снижение мозговой пиркуляции, доставки кислорода и энергетических субстратов приводят к нарасланию отека мозга и усутублению кардиоцеребральных нарушений с повышением уровня судорожной активности мозга

Иплемический инсульт является одним из наибо нее распространенных неврологических заболеваний при котором не голько повышается судорожная активность, но и возникают разные сердечно-сосудистые нарушения [139, 141, 142–175, 232] При этом обнаруживаются как функциональные изменения, так и кардиальные нарушения, требующие специфической герапии. В ряде клинических исследований показано, что ищемический инсульт может вызвать миокардиальное повреждение [363]

В экспериментальных работах на мышах показано влияние юкализации и лагерализации очага ишемии мозга на кардиальные изменения [393]. При этом кардиальные дисфункции выявлены у 9 из 14 мышей после перевязки левой среднемозговой артерии (СМА). Кардиальная дисфункция проявлялась в виде снижения систо ического давления, скорости его нарастания и максимальной скорости снижения давления. Однако у животных после перевязки правой СМА не было выявлено подобных нарушений. Тяжесть кардиальных нарушений (снижение АД и объем миокардиального повреждения) была прямо пропорциональна объему церебральных повреждений. Более того выявлено что у животных с нормальной сердечной функцией отмечается незначительное повышение норадреналина гогда как при кардиальных нарушениях его уровень выше. Авторами высказывается предположение, что подобные кардиальные нарушения при ишемическом инсульте вызваны повышением уровня норадрена ина в крови и миокарде.

Во многих исследованиях показано прямое влияние высших вегетагивных центров на риск возникновения жизнеугрожающих сердечно-сосудистых нарушений [53, 63]. Это было подтверждено и при ншемических инсультах в ство те мозга Большой спектр возникающих нарушений объясняется тесной морфологической и функциональной связью разных вететативных центров в стволе мозга В этом случае кардиальная дисфункция может являться предиктором возникновения жизнеугрожающих состояний после инсульта [450]

Многочисленными исследованиями установлено что постинсуль тные изменения вегетативного статуса влияют на состояние сердечнососудистой системы [122 142 172, 268, 282, 459] При этом кардиальные и сосудистые дисфункции при ишемическом инсульте в шяют на выживаемость, прогноз и реабилитацию пациента. Это подтверждает важную роль ВНС в реализации кардиальных компенсаторно приспособительных механизмов после инсульта Кардиальная дисфункция в постинсультном периоде вероятно обусловлена повышением активности симпатической нервной системы и уровня катехоламинов в крови [238 241] В зависимости от покализации инсульта в мозге [329] вегетативный дисбаланс может вызвать аритмии, инфаркт мио карда [216] или внезапную сердечную смерть [431]. При этом повышение активности СНС после ишемического инсульта является одним из важных факторов, повышающих смертность [216] Уменьшение барорефлекторной чувствительности при инсутьге сопровождается 4,5-кратным увеличением показателей летальности [459].

Нарушение регупирующего влияния центральных структур нервной системы может провонировать возникновение аритмий сердца. Важную роль в регуляции и модуляции вегетативного состояния н возникновении аритмий играет кора островковой доли головного мозга [121, 259, 264, 391] У людей правая островковая кора играет преобладающую роль в установлении симпатического тонуса, а невая островковая кора в установлении парасимпатического тонуса [433] Риск развития аритмий при ишемическом инсутьте был значительно выше у пациентов с правосторонними поражениями островка, чем с левосторонними. Кроме того, у пациентов с поражением островка справа отмечалось более высокое артериальное давление и повышение уровня норадреналина [391] Полученные результаты указывают на преобладающую роль правого островка в повышении активности симпатической нервной системы, что увеличивает риск сердечно-сосудистых и цереброваскулярных осложнений. Это обусловлено тем, что островок является связующим звеном высших центров, регутирующих деятельность ССС с периферическим звеном ВНС Кроме гого, ишемическое поражение островковой зоны сопровождается патологическими изменениями на ЭКТ [206, 216, 217]

Изменения на ЭКТ при инсульте зависят от его токализации Аритмии сердца наблюдаются у 21,9% пациентов с ишемическим инсультом (26 8% пациентов с повреждением правого полушария и 14,3% при повреждении левого полушария) и у 20 4% пациентов с геморрагическим инсультом [268] Наиболее высокая частота обнаружена при субарахнондальном кровоизлиянии (до 37.5%) Механизмы развития аритмий сердца после инсульта не до конца понятны Есть свидетельства, подтверждающие кортикальный контроль сердечного ритма Сосудистые повреждения этой области могут вызвать аритмии, обусловленные увеличением симпатического тонуса в результате расторможенности правой островковой коры

Описаны практически все электрокардиографические изменения при повреждении центральных структур головного мозга [259] Они вы почают наджелудочковые и желудочковые экстрасистолы, же тудочковые тахикардии, фибри пляцию предсердий, нарушение реполяризации изменения сегмента ST В частности аритчии сердца встречаются при многих заболеваниях центральной нервной системы, гаких как ишемический и геморрагический инсульт, субарахноидальное кровоизлияние, опухоли мозга, судороги, травмы головы [219, 264, 303, 431]

Подтверждением прямого влияния постинсультных изменений на сердце яв ізются изменения ЭКТ во время острого периода инсульта. В этот период могут отмечаться изменения сегмента \$Т, инверсия зубца Т, гранзиторное появление зубца Q [241] Все это подтверждает взаимосвязь кардиальных и церебральных нарушений после инсульта, которые необходимо оценивать и изучать как единый взаимообусловненный процесс Быстрое появление и прекращение аритмий сердца свидетельствует о нервном, а не гуморальном влиянии на сердце Все это подтверждает важную роль симпатической нервной системы в генезе аритмий [573] Нарушение сложных взаимозависимых механизмов кардиоцеребральной регуляции в постинсультном периоде может приводить к срыву компенсаторно-приспособительных реакций и вызывать внезанную сердечную смерть [205]

При аутопски пациентов с инсультом не обнаружено изменений в коронарных артериях, однако на ЭКГ выявлены выраженные нарушения [314] Кроме того, показано снижение функционального состояния миокарда в результате прямого неврогенного влияния на сердце [352] Для этого сравнили показатели ЭхоКГ и коронароангиографии пациентов с субарахноидальным кровоизлиянием у которых выявлена элевация сегмента ST и без изменений на ЭКГ Коронарогенный

характер выявленных изменений на ЭКТ исключили по данным коронароангиографии В постинсультном периоде у пациентов с элевацией сегмента SI отмечалось снижение локальной сократимости мнокарда. Однако механизм неврогенного станнинга миокарда пока не ясен На ЭКГ показано, что инверсия зубца Т пос те инсутьта предшествовала внезапной смерти [386]. Более того, при гистологическом исследова нии мнокарда у пациентов с субарахноидальным кровоиз циянием выявлены структурные повреждения кардиомиоцитов

Сердечно-сосудистые осложнения занимают доминирующее положение в структуре смертности не только в остром, но и в восстановительном периоде ишемического инсульта с умеренным не врологическим дефицитом [139, 160—176, 177] Более гого, по мере восстановления в постинсультном периоде происходит увеличение доли сердечно-сосудистых нарушений, и в конечном итоге смертность от кардиальных осложнений преобладает над неврологическими причинами (исследование ESPS) [278] Если в гечение первого месяца наблюдается 12% кардиальных осложнений, то в гечение 1 года они увеличиваются до 28% [511, 549].

Судороги могут являться клиническим симптомом врожденных дефектов развития ССС и центральной нервной системы [522] Часто судорожный синдром развивается у детей с микроцефалией, недоразвитием мозга краниостенозом, вследствие повышенного внутричерепного давления, гидроцефалии. При этом нарушения развития ЦНС сочетаются с врожденными пороками ССС Так, микроделеция 7q11 23 хромосомы приводит к развитию синдрома Вильямса Этот синдром характеризуется нарушением развития ЦНС ССС (надклапанный стеноз аорты и стеноз пегочной артерии) и судорожным синдромом [527]

Судорожный синдром является частным и общим клиническим симптомом многих опухолей мозга [46, 94, 102, 109] В этом стучае увеличение судорожной активности является отражением повышения внутричеренного давления. Изменения на ЭКТ также являются первыми клиническими симптомами опухолей побной височной долей и сенсомоторной области. Опухоли ствола мозга и четвертого желудочка также сопровождаются сердечно-сосудистыми расстройствами (повышением артериального давления и брадикардией). При увеличении размера опухоли и вклинения ствола мозга в затылочное отверстие возникают нарушения функционального состояния сердечно-сосудистой системы. выраженная брадикардия, снижение сосудистого гонуса, снижение артериального давления, пароксизмы наджелудочковой тахикардии, инверсия зубца Т

3. ВЛИЯНИЕ КАРДИАЛЬНЫХ ДИСФУНКЦИЙ НА ФОРМИРОВАНИЕ НЕВРОЛОГИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ

Несмотря на современные диагностические возможности малопонятными остаются кардиогенные механизмы, провоцирующие цере бральные нарушения, сопровождающиеся повышением судорожной активности мозга В свою очередь, эти нарушения могут приводить к прогрессированию и декомпенсации сердечно-сосудистых заболеваний Коморбидная кардиоцеребральная патология затрудняет выбор адекватной кардиотропной и нейротропной герапии и ухудшает прогноз заболеваний Вместе с тем коморбидность неврологической патологии и сердечно-сосуднстых забо теваний увеличивается с каждым годом. Одной из причин могут быть единые патогенетические механизмы забо тевания сердца и мозга В связи с этим очевидна необходимость изучения фундаментальных механизмов формирования взаимообусповленных кардиоцеребральных нарушений и их лечения

Исследованиями последних лет показана важная роль кардиальных нарушений в развитии судорожного синдрома [277 287, 528, 556]. При этом подчеркивается, что нарушениям системной гемодинамики принадлежит определяющая роль в повышении судорожной активности мозга [41]. В связи с этим многие авторы уделяют особое внимание исследованиям резервов ауторегуляции перебрального кровотока при эпилепсии [179].

Частота неврологических осложнений при инфаркте мнокарда составляет 10,5—31,5% [126, 373] При этом инфаркт мнокарда является одной из причин повышения судорожной активности мозга [256—396, 480] Резучьтаты проведенных исследований показали, что снижение СВ и мозгового кровотока при сердечной недостаточности приводит к повышению эпилептической активности.

Ишемический инсульт остается самым тяжелым осложнением инфаркта миокарда (ИМ) [198—39?] Кроме гого он может являться самостоятельной причиной повышения судорожной активности мозга. Риск возникновения ишемического инсульта при инфаркте миокарда составляет 0.7—1,2%, однако летальность достигает 40%. При этом в течение первого года после ИМ сохраняется высокая вероятность развития ишемического инсульта [193, 210]. Отягошающими факторами развития инсульта при инфаркте миокарда являются передняя лока пизация инфаркта миокарда, снижение фракции выброса, сердечная недостаточность. фибрил ищия предсердий, артериальная гипертен-

зия, повторный инфаркт миокарда Снижение фракции выброса на 5% сопровождается повышением риска возникновения инсульта на 18% [193] В 0,9-1,8% стучаев после восстановления коронарного кровогока путем громболитической герапии развивается инсульт По некоторым данным, проведение тромбозитической терапии при ИМ увеличивает вероятность не только геморрагического, но и ишемического инсульта До ія ищемического инсульта составляет около 0 42 / 0 75%. Это может быть вызвано развитием компенсаторной гиперкоагуляции после окончания действия тромболитика [316] Ишемический инсульт со временем может трансформироваться в геморрагический, что сопровождается ухудшением прогноза Согласно рекомендациям Аме риканского и Европейского обществ кардиологов, любые изменения неврологического статуса после громболитической терапии следует рассматривать как вероятное теморрагическое кровоизлияние [193, 210] Все это требует незамедлительной отмены тромбочитической, антнагрегантной и назначения гемостатической терапии Однако та кие кардинальные изменения герапии повышают риск не только интракоронарного, но и церебрального громбоза артерий Для уточнения диагноза следует провести компьютерную томографию головного мозга [145].

Основными причинами возникновения ишемического инсульта после ИМ остаются тромбоэмболия и нарушение мозговой гемодинамики. Тромбоэмболия может быть связана с невым желудочком, а у пациентов с фибрилляцией предсердий девым предсердием [193, 210] Большое значение в развитии инсульта после инфаркта миокарда придают снижению церебральной циркуляции Быстрые изменения системной гемодинамики при ИМ могут нарушать ауторегуляторный перебральный ответ и вызывать локальное нарушение перфузии [50, 137] Кроме гого, применяемые для течения ИМ нитраты увеличивают объем венозного русла в мозге, а также нарушают ауторегуляторный ответ артерий на гемодинамические и метаболические факторы. В этом случае успех терапии кардиоцеребральных нарушений после ИМ зависит от возможности быстрого восстановления коронарного кровотока утучшения ауторегуляции церебральных сосудов и показателей системной гемодинамички [13, 128].

В патогенезе эпилепсии, также как и инсульта, значимую роль отводят переброваску пярным нарушениям вследствие изменения коллатерального кровотока и резервных возможностей ауторегу пяции перебральных сосудов [42, 52] Это может сопровождаться дистрофическими изменениями нейронов, появлением очаговых изменений

головного мозга [48] Результаты исследования некоторых авторов показали, что развитие эпилепсии при церебральных дисциркуляторных изменениях ишемического генеза можно рассматривать как клиническую модель повышения судорожной активности при гипоксии головного мозга [59]

В ряде случаев острое нарушение мозгового кровообрашения может стать первым клиническим проявлением инфаркта миокарда [146, 193] Это обусловлено тем, что снижение миокардиального систо ического резерва и ухудшение показателей гемодинамики сказывается на перебральной циркуляции Стенозы брахиопефальных сосудов, низкий резерв ауторегуляции мозгового кровообращения могут при водить к гипоксии и развитию ишемического повреждения структур мозга [42]. Ишемия вызывает электрическую нестабильность нейронов и запускает механизмы, повышающие судорожную активность. Поэтому длительно сохраняющиеся нарушения системной гемодинамики часто приводят к тяжелым церебральным повреждениям мозга, сопровождающимся нарастанием судорожной активности

По данным КТ и МРТ у $^{-1}$ 10° вациентов с четкой клинической картиной очагового поражения головного мозга при ИМ не выявлено перебрального поражения. Данные изменения объясняются снижением церебральной циркуляции и ауторегу ізторного резерва сосудов головного мозга [126]

Клиническими исследованиями показано, что увеличение судорожной активности при поздней эпилепсии зависит больше от циркуляторных перебральных изменений, чем от причин, вызывающих вторичный эпилептогенез [29, 38, 72] При улучшении церебральной циркуляции отмечается снижение активности очагов эпилепсии ее прогрессирования и уменьшение частоты сосудистой деменшии С воз растом происходит снижение резервных возможностей ауторегуляции перебрального кровотока и снижение порога ишемии мозговой ткани [226] При этом клиническое проявление припадка соответствует зоне ишемического повреждения

Высокий уровень кардиальных постинсутьтных осложнений обус ювлен как прямым цереброкардиальным влиянием. так и высокой коморбидностью неврологической патологии с сердечно-сосудистыми заболеваниями Примерно у 75% пациентов с ишемическим инсультом выяв іяется кардиальная патология, которая усугубляет неврологическое состояние Так, высокое артериальное давление во время острого периода инсульта ухудшает прогноз [190—216, 217] Повышение при этом судорожной активности сопровождается нарушением регутяции мозговой гемодинамики. По данным гранскраниальной допплерографии, сочетание артериальной гипертензии и симптоматической эпилепсиии сопровождается снижением и срывом ауторегуляторных возможностей церебрального кровотока [55]

Артериальное давление является одним из главных показателей. определяющих перебральное перфузионное давление Его сниже ние в первую очередь сопровождается уменьшением коллатерального кровотока, что приводит к локальной церебральной ишемии Эти изменения могут привести к гемодинамическому ишемическому инсульту, который составляет до 53% всех инсультов [34]. Сердечная недостаточность является одним из главных этнологических факторов развития гемодинамического инсульта [173 174] У 68 1% пациентов, перенесших гемодинамический инсутьт выявлена кардиальная пагология, влияющая на сократимость левого желудочка [173]. Во всех известных случаях гемодинамический инсутьг сопряжен со снижением АД вследствие уменьшения СВ Причиной развития сердечной недостаточности при гемодинамических инсультах являются ИБС (58.3%) постинфарктный кардноскдероз (30.6%), инфаркт миокарда (5.6%), фибрил виция предсердий, синдром слабости синусового узла, атриовентрикулярные блокады. При постоянной форме фибрилляции предсердий повышается не только риск тромбоэмболии, но и происходят гемодинамические изменения церебрального кровотока [34-137, 139] Отсутствие предсердного вклада при фибрилляции предсердий сопровождается уменьшением УО на 43% [115] Минутный объем кровообращения может снижаться на 23% Нарушение синхронизации кровотока между предсердием и желудочком при атриовентрикулярных блокадах брадикардии может привести к снижению сердечного выброса и нарушению церебральной гемодинамики В этих случаях увеличение мозгового кровотока возможно за счет механизмов его ауторегуляции [59]

Ишемический инсулы составляет 80% всех острых нарушений мозгового кровообращения При этом частота кардиоэмбо пического инсульта может достигать 20-30%, а у лиц молодого возраста 40% [28-176] Кардиоэмболический инсулы характеризуется высокой частотой развития эпилептического синдрома В настоящее время кардиоэмболический инсулы выделяют как фактор риска развития эпилепсии [375, 517] Примерно половина кардиоэмболических инсультов вызвана фибрилляцией предсердий [34, 174]. Ее причина связана с акинезией и отсутствием быстрого кровотока в ушке левого предсердия Фрагментирование громба либо восстановление ритма

способствует тромбоэмболии Кроме того, риск громбоэмболии повышается не только при наличии громба в ушке левого предсердия, но даже при эффекте спонтанного контрастирования. Показано, что эффект спонтанного контрастирования, выявляемый при чреспищеводной ЭхоКТ является фактором риска образования тромбов у пациентов не голько с постоянной, но и пароксизмальной формой фибрилляции предсердий [107] Эффект спонтанного контрастирования в левом предсердии свидетельствует о повышенной агрегации громбоцитов и снижении скорости кровотока Выявленное спонтанное контрастирование IV степени по риску кардиоэмбо пических ос южнений приравнивают к внутрипредсердным тромбам.

Одной из причин кардиоэмболии может быть открытое овальное окно, которое диагностируют у 2 / 30% здоровых людей [39]. Ряд факторов, которые приводят к увеличению давления в правом предсердии, способствуют право-левому сбросу и парадокса вьной кардиоэмбочии [331]. Источником эмболии часто является система нижней полой вены. У 45 9% пациентов с кринтогенным инсультом выявлено открытое овальное окно [360]

Другими важными причинами церебральной кардио эмболии являются аневризмы левого желудочка, ревматические и неревматические пороки аортального, митрального клапанов. У 12.5% пациентов с ревматическими пороками аортального и митрального клапанов может развиться кардио эмболический инсульт [174]. Пролапс митрального клапана является причиной нарушения мозгового кровообращения у 8.7% пациентов. Это вызвано миксоматозной дегенерацией митрального клапана.

Острые и транзиторные сердечно-сосудистые нарушения могут служить причиной синкопальных состояний повышающих судорож ную активность мозга [126] Согласно рекомендациям Европейского общества кардиологов, принято выделять синкопе со снижением перебральной перфузии без изменения мозговой циркуляции и неясного происхождения [244—401] Обмороки, вызванные снижением перфузии в результате кардиальных нарушений, могут повышать судорожную активность В го же время судорожный синдром может быть причиной синкопе без изменения церебрального кровотока. Поэтому при дифференциальной диагностике синкопальных состояний с судорожным припадком бывает с южно выявить его кардиогенные причины Несмотря на высокие диагностические возможности в кардиологии и неврологии, определение причины синкопальных состояний остается сложной междисциплинарной проблемой. По данным

Европейского общества кардио югов частота синкопе в возрасте до 18 лет составляет 15% а у мужчин и женщин в возрасте 40 59 лет 16 и 19% соответственно [401]. При этом у пациентов с впервые возникшим кардиогенным синкопе частота внезапной сердечной смерти составляет 24% в течение первого года Поэтому диагностическая задержка кардиальной патологии приводит к увеличению жизнеугро жающих состояний Обмороки сердечного происхождения могут возникать вс тедствие аритмии, структурных изменений сердца и брахиоцефальных сосудов Частыми причинами структурных повреждений сердца являются механическое препятствие в выводном отделе аорты (стено з аортального клапана, обструкция выносящего тракта при ги пертрофической кардиомиопатии), опухоли сердца (миксома левого предсердия) ревматические пороки аортального клапана, громбоэмболия легочной артерии, врожденные пороки сердца. Причиной обмороков могут быть стенозы брахиоцефальных артерий или сдавление вертебральных артерий. Аритмогенные обмороки вызваны уменьше нием церебральной перфузии вс гедствие снижения ударного объема (пароксизм наджелудочковой и желудочковой гахикардии, WPW-синдром) и ЧСС (синдром слабости синусового узла, агриовентрикулярные блокалы II III ст.)

Анализ литературных данных свидетельствует о том, что кардиальные дисфункции являются важным фактором формирования различных невро югических нарушений повышающих судорожную активность мозга. Однако механизмы, провоцирующие взаимообусловленные кардиоперебральные нарушения, и их эффективная терапия во многом остаются неизученными

4. ВЕГЕТАГИВНАЯ РЕГУЛЯЦИЯ ВИСЦЕРАЛЬНЫХ ФУНКЦИЙ ПРИ СУДОРОЖНОМ СИНДРОМЕ

Повышение судорожной активности го ювного мозга приводит не только к судорожному припадку но и к разным вегетативным феноме нам [23, 77, 98] При этом мапоизученной остается проблема нарушения вегетативной регуляции функций органов и систем при судорожных состояниях. Ее решение поможет не голько выявить особенности патофизиологических механизмов регуляции внутренних органов и клинической картины, но также разработать комплекс герапевтиче ских мероприятий, позволяющих осуществлять их медикаментозную коррекцию при судорожном синдроме и предупреждать возникновение жизнеугрожающих состояний.

В последнее время результаты многих исследований указывают на то, что особое внимание следует уделить изучению механизмов ней рокардиа вных нарушений в иктальном, пре- и постикта вном периодах, поскольку при судорожных состояниях возникают наиболее опасные кардиоцеребральные нарушения [70, 219, 221, 290, 436, 490, 506, 521] Показано что судорожная активность в некоторых структурах мозга прямым и опосредованным путями воздействует на вегетативные центры продолговатого мозга и приводит к возникновению кардиоваскулярных эффектов. Левосторонняя стимуляция коры островка приводит к снижению ЧСС и АД, правосторонняя стимуляция к повышению ЧСС и АД. Стимуляция поясной извилины у людей [368] и префронтальной коры у крыс [497] сопровождается уменьшением ЧСС и АЛ

При судорожных состояниях диапазои нейрокардиальных прояв тений очень пирокий от изменения ВСР, продолжите выости интервала QI до ареста синусового узла и по шой АВ-блокады. Наиболее частыми кардиальными вегетативными симптомами при парциальных и генера пизованных судорогах являются тахикардия и артериальная гипертензия [77] При одновременном мониторинге ЭКГ и ЭЭГ обнаружено, что у пациентов с эпилепсией синусовая тахикардия возникает в 60-100% случаев во время судорог и совпадает с разрядами на ЭЭГ [277, 369]. Также отмечается связь тахикардии с эпилептической активностью определенных структур мозга [369, 556] Наибо тее часто тахикардия и тахиаритмии сопровождают височную эпилепсию [400, 419] При этом у детей с парциальными судорогами височного происхождения более высокий процент тахикардии по сравнению со взро-

слыми [385] Брадиаритмии во время судорог возникают реже тахиаритмий однако они могут вызвать необратимые кардиоцеребральные нарушения в результате ареста синусового узла агриовентрикулярной блокады III ст. и развития асистолии [252, 422, 491, 507, 515]. По мнению авторов иктальной брадикардии не всегда уделяется должное внимание, поэтому пациентам с брадиаритмией не выполняется ЭЭГ и они госпитализируются в кардиологические отделения [532]. Показано, что гемпоральная эпилептическая активность левого полушария чаще приводит к брадиаритмиям.

В настоящее время показано, что наиболее частой причиной обмороков при судорожной активности мозга является брадикардия [491] В данном с тучае этот аномальный вегетативный кардиальный рефлекс, возникающий при эпилентической активности, не сопровождается нарушением проводимости сердца. Предложено несколько механизмов иктальной брадикардии, в основе которых лежат вегетативные рефлексы, увеличивающие активность блуждающего нерва и, следова тельно вызывающие брадикардию Другие авторы считают что причиной может быть чрезмерная стимуляция блуждающего нерва, вызванная внезапным увеличением артериального кровяного давления во время судорог [224, 477] Независимо от гого какой механизм вызывает брадикардию очевидно, что судороги через вегетативную нервную систему могут вызвать асистолию [460, 492]

Кроме того, коронарная недостаточность при парциальных судорогах может быть результатом косвенных вегетативных влияний. О Devinsky описал пациентов со сложными парциальными судорогами, которые госпитализированы с ангинозными болями, одышкой и признаками острой миокардиальной ишемии [?73] Показано что иктальная тахикардия сопровождается изменениями сегмента ST [413, 414, 430 531, 571] Гакже имеются свидетельства инверсии зубца I при иктальной тахикардии [413, 414, 430] Депрессия ST и инверсия зубца T может указывать на ишемию миокарда.

Некоторые виды парция выых судорожных припадков имеют вегетативные проявления, которые могут носить жизнеугрожающий характер [221, 436] У детей описаны случаи первичной икта вьюй остановки сердца, которая послужила причиной внезапной сердечной смерти [70] В то же время в межприступный период не диагностируются признаки поражения ВНС [97, 461].

Причиной появления вегетативных симптомов и аур является ширкуляция волн возбуждения в определенных центральных вегетативных ядрах [77, 96 98] Так. эпилептическая активность в области миндалевидного тела (амигдалы) сопровождается брадикардней, апноэ, усилением перистальтики пищевода и кишечника Ряд кардиоваскулярных аур и ощушение нарушения терморегуляции обусловлены раздражением передней части поясной борозды и, возможно, сенсомоторной зоны [212] Эпилентическая активность в инсулярной области сопровождается желудочно кишечными аурами (гиперсаливацией, не приятными ощущениями в области гортани, одышкой) [387]

Более того, судорожная активность вызывает циркуляцию возбуждения в центральных вегетативных ядрах не только во время судорог но и в постиктальном периоде. Это приводит к формированию дополнительных патологических путей в разных структурах мозга и усугублению вегетативных нарушений при судорожных состояниях. Поэтому важно достоверно знать влияние центральных ядер ВНС на регуляцию внутренних органов в постсудорожном периоде. Сложность изучения этого вопроса связана с тем, что при судорожной активности мозга признаки дисфункции ВНС часто прикрыты более очевидными моторными прояв тениями судорог. Спедует отметить, что в большинстве случаев при разных типах судорог характер вегетативных изменений однотипный [208, 209]

В ряде случаев единственным к иническим проявлением эпилептической активности мозга могут быть вегетативные нарушения что значительно затрудняет дифференциальную диагностику эпилепсии [435] Клиническое разнообразие вегетативных дисфункций во время судорог недостаточно изучено, что еще больше загрудняет своевременную диагностику эпилепсии Поэтому пациенты не получают противосудорожную терапию, в результате чего повышается риск развития жизнеугрожающих состояний. Так частые аритмии сердца могут быть вызваны судорожным состоянием, а их куппирование с помощью одной голько кардиальной терапии не дает должного клинического эффекта [301]

Вегетативный дисбалане может приводить к внезапной сердечной смерти (ВСС) не только во время судорог, но и в постсудорожном периоде [496, 501, 516]. По данным ряда авторов, 10–15% смертей при эпилепсии составляет ВСС [301, 362, 428, 429]. Однако гочные механизмы ВСС при судорожных состояниях неизвестны, хотя и по тучено много данных подтверждающих вегетативный дисбаланс при ВСС. В экспериментальных работах на животных показано, что интенсивная симпатическая стимуляция сердца может привести к кардиальным повреждениям, аналогичным тем которые возникают при ВСС после эпилепсии. Такие повреждения могут способствовать возникнове-

нию предсердной экстрасистолии пароксизмальной наджелудочковой гахикардии, синусовой аритмии атриовентрику іярным блокадам разной степени, асистолии и пароксизмам желудочковой тахикардии [430, 530, 571]. Снижение ВСР, обусловленное нарушением вегетативного статуса, при эпилепсии увеличивает риск ВСС Это подтверждается тем, что у пациентов без эпилепсии уменьшение ВСР является независимым фактором развития аритмий сердца и смерти Внезапная сердечная смерть при эпилепсии характеризуется циркадностью и возникает главным образом ночью [362, 428] Показано что вегетативные изменения [441, 463] также имеют суточную циркадность. Вегетативные нарушения проявляются в ночное время у детей с простыми и спожными парциальными судорогами [295] а также у пациентов с височной эпилепсией [370] Однако в настоящее время мало данных, объясняющих паго югические циркадные изменения ВСР при эпилепсии [258]

В ряде исследований показано значимое колебание активности сим патической и парасимпатической системы в пределах тонико-клонической фазы генерализованных судорог. На основании этих изменений объяснены пагологические механизмы влияния вегетативного дисбаланса на сердечно-сосудистую систему [436, 513]. Генерализованные клонико-тонические судороги, вызванные длительной двусторонней синхронной мозговой э јектрической активностью, приводят к возбуждению центральных вегетативных ядер В преиктальном и раннем иктальном периодах отмечается значимое повышение симпатической активности ВНС и выброс катехо заминов, инсулина, глюкагона У пациентов регистрируется повышение артериального давления, гахикардия гипергтикемия респираторные расстройства нарушение терморегуляторного ответа и г.д. Артернальная гипертония в данном случае также является и компенсаторной реакцией на уве ичение внутричерепного давления Максимальные изменения этих показателей регистрируются в конце тонической фазы. Далее во время клонической фазы отмечается быстрое их возвращение к исходному уровню [436] В эту фазу судорог может отмечаться брадикардия и остановка дыхания В конце клонической фазы генерализованных гонико-к юнических судорог дыхание возобновляется. Такие быстрые вегетативные кардиореспираторные изменения объясняются одновременной симпагоадреналовой активацией и повышением тонуса блуждающего нерва. Быстрое колебание активности СНС и ПНС может быть причиной развития жизнеугрожающих аритмий сердца В раннем постиктальном периоде может развиваться гипотония из-за массированной метабо інческой перегрузки и десенсибилизации катехоламиновых рецепторов Более гого, значимое увеличение норадреналина во время судорожного припадка может сохраняться в гечение нескольких часов после его купирования Длительное сохранение высокого уровня симпатической активности и концентрации катехо заминов может вызвать развитие кардиомиопатии Такацубо [364, 365]

Важное значение при судорожных состояниях отводится церебральной ауторегуляции, которая находится под влиянием ВНС В постсудорожном периоде церебральная ауторегуляция неспособна поддерживать давление в интракраниальных сосудах в зависимости от мозгового кровотока [224] Это может приводить к ишемическим изменениям в мозге Все это увеличивает риск ВСС при клонико-тонических судорогах на 4.4%

Гяжелые кардиальные нарушения при парциальных судорогах могут быть обусловлены изменением вегетативной регуляции [430-530, 571]. Они проявляются аурами и признаками, которые указывают на причастность ВНС к эпи ісптической активности. К таким вегетативным проявлениям приводит судорожная активность в амигдало-гиппокампальной, орбитофронтальной, лобной долях, покрышке среднего мозга, поясной извилине Большая часть этих областей входит в состав лимбической системы, которая воздействует на периферические симпатические и парасимпатические вегетативные пути

Возникновение судорожной активности в этих структурах оказывает одновременное влияние на симпатическую и парасимпатическую регуляцию многих внутренних органов, поскольку их центральные ядра и периферические пути взаимно пересекаются на разных уровнях ВНС Большое значение придается кардиореспираторным изменениям при судорожной активности. поскольку они вызывают очевидные жиз неугрожающие нарушения [221] В стволе головного мозга расположены центры, управляющие как автоматизмом дыхания, так и сердечнососудистой регуляцией Вовлечение этих структур при парциальной эпиленсии приводит к респираторным и кардиальным дисфункциям Об общности кардиореспираторных изменений при эпилепсии свидетельствует одновременное возникновение во время судорожной активности гахикардии и апиюэ [346]

Некоторые исследования указывают на то, что активность ВНС может модулировать порог судорожной активности [409] Хогя прямое влияние вегетативной нервной системы на очаги эпилептогенеза незначительное Так, если эпи тептический очаг находится в геменной области, то высокий уровень активности вегетативной нервной системы

способствует снижению судорожной активности [351] Афферентная стимуляция блуждающего нерва приводит к прекращению некоторых типов экспериментальных судорог [485] Вероятно, это обусловлено тем, что стимучяция блуждающего нерва вызывает модуляцию активности связанных с ним структур ядра tractus solitarus, гиппокампа и других корковых областей, вовлеченных в распространение судорот [253] Высказывается также предположение, что высвобождение норадреналина из .ocus coeruleus пос те стимутящии блуждающего нерва приводит к подавлению судорог [485] Более того, антиэпилептическое действие ряда препаратов опосредовано через ВНС Например, снижение судорожной активности вальпроатов связано не только с воздействием на ГАМК-ергическую систему и рецепторы NMDA, но и с увеличением уровня норадреналина в вегетативных пентрах гиппокампа и ствола мозга [558] Известны случаи, когда изменение вегетативного баланса во время приема пищи, наоборот, провоцировало судороги [465] Механизмы изменения судорожного порога при гастроинтестинальной активности остаются до конца не понятными, поскольку в данном случае происходит повышение активности парасимпатической системы Nagai Yoko из Национального госпиталя неврологии и нейрохирургии Англии продемонстрировал обратную взаимосвязь между симпатической активностью и возбудимостью корковых структур мозга [409] Было показано что в состоянии релаксации повышение периферического сопротивления сопровождается снижением корковой активности На основании полученных данных предложен способ лечения резистентной эпилепсии, основанный на методах релаксации.

Снижение судорожной активности с помощью антиэпилентических препаратов не всегда приводит к нормализации вегетативного статуса [313] Это связано с тем, что прогивосудорожные препараты оказывают ряд косвенных эффектов на вегетативную нервную систему В некоторых случаях они уменьшают ВСР удлиняют интервал QI что у пациентов с эпиленсией может вызвать гяжелую задержку атриовентрикулярной проводимости с развитием брадикардии [335, 355] Отмена карбамазепина сопровождается уветичением симпатической активности у пациентов с эпиленсией [327] Фенигонн также обладает депрессивным и отрицательным хронотропными эффектами. Поэтому его рекомендуют применять при икта вной тахикардии и не используют при иктальной брадикардии Более гого противосудорожные препараты (в том числе карбамазепин и фенитоин) могут приводить к вегетативной дисфункции и проаритмогенному действию [273]

Предполагается, что депрессивный дромотропный и хронотропный эффекты противосудорожных препаратов значимо повышают риск ВСС при их комбинации [473, 533]

В фундаментальной и клинической физиологии симпатические и парасимпатические влияния на сердце при коморбидных состояниях изучают на основании анализа ВСР Повышение симпатических вли яний может являться причиной возникновения ВСС при эпилепсии [362, 403] Показано, что в преиктальном периоде происходит снижение парасимпатической и нарастание симпатической активности Во время судорог происходит острая вегетативная дисфункция, провопирующая развитие аритмии и снижение ВСР [441]. При этом анти эпилентическая терапия при височной эпиленсии не предупреждает снижение ВСР [208, 209] В большинстве исследований ВСР и показатели ЭКТ при эпиленсии регистрировали только во время судорог. В настоящее время очень ма ю исследований состояния ССС в постиктальном периоде [214]. В некоторых исследованиях показано что сни жение ВСР происходит не голько во время судорог, но и спустя 6 часов после них [536] Также нет ясной корреляции между ВСР и частотой сердечных сокращений в иктальном и постиктальном периодах [519]

Вегетативные изменения ВСР при судорожных состояниях подпверждаются вегетативными тестами. У пациентов с височной эпипепсией при выпо шении гилт-теста (проба с пассивным ортостазом) отмечается снижение ВСР [208], а также снижение чувствительности барорефлекторного ответа [283]. Аномальная вариабельность АД выявлена у пациентов со сложной парциальной эпилепсией, которая свидетельствует о нарушении барорефлекторного ответа

В зак почение следует отметить что имеющиеся в литературе данные не позволяют сформулировать общую концепцию взаимообуслов тенности механизмов кардиоцеребральных нарушений, возникающих при эпилепсии и судорожном синдроме разной этио югии

5. ВНЕЗАПНАЯ СЕРДЕЧНАЯ СМЕРТЬ ПРИ СУДОРОЖНЫХ СОСТОЯНИЯХ

Многочисленные международные клинические исследования пришли к единому результату, свидетельствующему о том, что риск вне запной сердечной смертности (ВСС) у пациентов с эпилепсией уве инчивается в . 4–3,9 раза по сравнению с населением в целом [218, 280, 446] Более того, у молодых пациентов ВСС возникает в 5 раз чаще, чем у пожилых Причем в первые 2 года после определения диагноза наблюдается наиболее высокая смертность. По мнению авторов, это обусловлено высокой активностью механизмов нейрофункциональной реорганизации в ЦНС и изменениями вегетативной регуляции внутренних органов. Все это подтверждает важность изучения механизмов вететативной регуляции функций при повышении судорожной активности мозга.

Эффективные противосудорожные препараты нового поколения не позволяют снизить риск ВСС у пациентов с высокой судорожной активностью мозга [60-62, 73] Увеличение количества антиэпилептических препаратов, принимаемых пациентами также увеличивает риск ВСС [552] Одним из независимых факторов риска ВСС является течение бо тышими дозами антиконвульсантов [60-61] Было показано, что уменьшение количества припадков не приводит к значимому снижению риска ВСС

Наиболее высокая смертность отмечается у пациентов с резистентной и плохо курабельной эпилепсией [62, 73, 280]. Несмотря на современные возможности диагностики и течения эпилепсии у 30% пациентов в Европе и США наблюдается фармакорезистентная эпилепсия В России у 60 90% пациентов не удается добиться контроля над судорожными припадками [62]. Поэтому становится очевидным, что фармакологические успехи в антиэпилептической герапии полностью не решат эту проблему

Нередко основной первопричиной ВСС при эпилепсии являются первичные кардиальные нарушения [290, 574] Поэтому одной из важных задачей эпилептологии является изучение механизмов вегетативной регуляции сердечно-сосудистой системы при повышении судорожной активности мозга. Установлено, что главной причиной внезапной смерти при эпилепсии являются нарушения ритма сердца [469]. При эпилепсии авторы регистрировали гахикардию при этом ЧСС может достигать 200 уд. мин. Это провоцирует возникновение

пароксизмов, жизнеугрожающих нарушений ритма и проводимости. Увеличение ЧСС во время судорог может приводить к возникновению относительной коронарной недостаточности. Во время приступа зафиксирована ишемически значимая депрессия сегмента ST При этом в межприступный период у этих пациентов не выявлено признаков, подтверждающих коронарную пагологию Кроме гого у части пациентов длительное мониторирование видео-ЭКГ-ЭЭГ выявило брадикардии и асисто пии, которые в 21% послужи и показанием к имплантации электрокардиостимулятора

В настоящее время гочно не установлены патофизиотог ические изменения, обусловливающие возникновение аритмий при эпилепсии. Однако важное значение придается вегетативному дисбалансу и нарушению вариабельности сердечного ритма [514–516, 536] Снижение ВСР повышает риск ВСС не только при сердечно-сосудистых заболеваниях но и у здоровых чюдей Известно, что судорожная активность мозга имеет определенную циркадность Наибо нее выраженный веге тативный дисба нас снижение ВСР и высокая смертность возникает у больных эпиленсией в ночное время [362, 463]

Экспериментальные и клинические исследования выявили разные изменения ЧСС в зависимости от активности эпилептического очага и его локализации в структурах мозга [536, 562]. Авторы показали функциональное значение асимметрии полушарий головного мозга в изменении вариабельности сердечного ритма. Установлено, что судорожная активность коры островка головного мозга изменяет частоту сердечных сокрашений. При этом активность левого полушария оказывает преимущественно парасимпатическое, а правого симпатическое влияние на сердце. Повреждение этой зоны приводит к развитию жизнеугрожающих аритмий. Увеличение ЧСС и выраженные изменения ВСР иногда отмечаются даже через 5 6 часов после прекращения судорог [446, 536].

При анализе ЭКТ у пациентов с судорожной готовностью мозга многие авторы рекомендуют обращать внимание на изменение длительности интервала QT [200, 260, 344] Известно, что увеличение его продолжительности повышает риск развития желудочковых гахикардий и фибрил инии желудочков Было установлено, что увеличение интервала QT отмечалось во всех случаях внезапной смерти при эпиленсии При этом не быто выявлено влияние антиэпилентических препаратов на их продолжите вность. Нарушение реполяризации желудочков гакже выявлено во всех случаях эпилентической активности мозга, которые не сопровождались возникновением ВСС Иктальная

активность приводит не просто к увеличению продолжительности интерва тов QГ, а к значимому изменению его длительности от одного сердечного цикла к другому Изменение продолжительности QГ в пределах одного или нескольких отведений принято называть дисперсией QГ. Это понятие используется для оценки пространственной негомогенности реполяризации миокарда и является условием возникнове ния желудочковых гахикардий [25, 170]. В ряде работ при эпиленсии у детей выявлено увеличение дисперсии QГ, что свидетельствует о высоком риске возникновения жизнеугрожающего состояния [200].

В основе эпилептогенеза и нарушений ритма сердца нередко лежат общие функциональные и и структурные нарушения ионных каналов. Эти изменения могут быть как генетически детерминированы, так и вызваны изменением гомеостаза. Одинаковые ионные каналы есть как в мозге, гак и в сердце [548] Поэтому дисбаланс ионной проводимости сопровождается не только возникновением эпилептической активности но и риском жизнеугрожающих аритмий [218] Подтвер ждением этого является внезапная аритмогенная смерть у пациентов с эпилепсией при генетической мутации SCN5A-гена, кодирующего альфа-субъединицу потенциалзависимых натриевых каналов [215] Предпосычкой ВСС также может быть изменение активности ионных каналов, вызванное нарушением вегетативной регуляции лекарственными препаратами, гормональными и метаболическими факторами [207] При этом часть каналов участвует в деполяризации (натриевые каналы), а другая часть в реполяризации (калиевые каналы). Нарушение деполяризации миокарда сопровождается тахиаритмиями и брадиаритмиями, а нарушение реполяризации может приводить к возникновению григтерной активности и нарушениям ритма по гипу Torsade de Pointes.

Функциональные нарушения разных отделов ЦНС в постсудорожном периоде могут инициировать ВСС [514, 516] Так, резкое снижение активности головного мозга в постсудорожном периоде может вызвать ВСС по гипу асистолии [388] Нейрофункциональные изменения в постиктальном периоде приводят к нарушению симпатикопарасимпатических влияний на сердечный ритм и выраженному снижению его вариабельности [514, 515] Поэтому для предотвращения жизнеугрожающего состояния рекомендовано использовать после судорог бета-блокаторы

Чрезмерная симпатическая активность при эпилепсии приводит не голько к функциональным, но и к обратимым морфологическим изменениям мнокарда. Известно, что высокая симпатическая активность

может быть причиной синдрома Такацубо, который характеризуется гранзиторной дилатацией и систопической дисфункцией желудочков [201]. При клонико-тонических судорогах возрастание симпатической активности также может приводить к синдрому Гакацубо [257]. На ЭКГ этог синдром проявляется изменениями, которые похожи на инфаркт миокарда. Во время ВСС и состояний близких к критическо му при эпилепсии описаны изменения на ЭКГ, подобные синдрому Гакацубо [297]. В ряде работ показано, что эпилепсия характеризуется симпатической дисфункцией сопровождающейся уменьшением количества терминалей [328, 349]. При этом повышается активность и чувствительность симпатических рецепторов. Структурные и функциональные изменения рецепторов при судорожных состояниях объясняет нарушение ВСР и ЧСС. Снижение ВСР и количества симпатических терминалей на фоне неправильной антиэпилептической терапии может быть одной из причин ВСС.

6. ВЛИЯНИЕ КОНВУЛЬСИВНОЙ ЭПИЛЕПСИИ И СУДОРОЖНОГО СИНДРОМА РАЗНОГО ГЕНЕЗА НА ФУНКЦИОНА. ІЬНОЕ СОСТОЯНИЕ СЕРДЕЧНО СОСУДИСТОЙ СИСТЕМЫ

6.1. Регуляция сердечного ритма при разном уровне судорожной активности мозга

Неврологические расстройства возникающие при эпилепсии, вызывают вегето-висцеральные дисфункции, нарушая в том числе регуляцию сердечно-сосудистой системы [340, 448 496] Согласно современным представлениям сочетание этих нарушений обусловлено пато югическими механизмами, в основе которых лежит рассо гласование функционально взаимообусловленных отношений между нервной и сердечно-сосудистой системами [382, 408, 480] Известно, что вететативный дисбаланс регуляции функций сердца, возникающий при эпилепсии, является патогенетической основой развития внезапной сердечной смерти [222, 509, 526]

Чаще всего к иннически выраженная дисфункция сердечно-сосудистой системы проявляется после того, как прогрессирующая судорожная активность (СА) мозга достигает достаточно высокого уровня Недооценка кардиальных изменений на ранних этапах эпилентогенеза негативно сказывается на перспективе восстанов існия больных Результаты некоторых исследований предполагают возможность использования параметров сердечного рит ма в качестве биомаркера позволяющего оценить вероягность возникновения эпилептического стагуса [287, 350]. Однако этог способ пока недостаточно эффективен поскольку мало изучены механизмы взаимообусповленности кардиальных и церебральных нарушений при разных уровнях судорожной активности Изучение фундаментальных вопросов этой проблемы предполагает проведение не то њко клинических, но и доклинических экспериментальных исследований на адекватных моделях лабораторных животных

Прогрессирующую СА у крыс линии Wistar создавали с помощью киндлинга (раскачки) ежедневного в б введения субконвульсивной дозы пентилентетразола (ПТЗ, коразола, «Sigma» USA. 24 мг кг.) Это

позволяет создать эпилентическую систему в мозге экспериментальных животных ПТЗ не оказывает прямого влияния на сердце и сосуды [71] Его действие связано с уменьшением активности ГАМКА-рецепторного комплекса, что вызывает патологическое усиление возбуждения нейронов

Острые клонико тонические судороги вызывали введением пороговой дозы ПТЗ Животные контрольной группы получали эквивалентные объемы физраствора Судорожную активность определя и по минимальной дозе ПТЗ, индуцарующей припадок индивидуально у каждого животного. Для этого животным в в вводи и 1%-ный раствор ПТЗ со скоростью 0.1 мл/мин с помощью инфузомата (Вташи Perfusor Compact, Германия). После инъекции судорожной дозы предарата животных помещали в отдельные клетки и наблюдали за их индивидуальным поведением.

Регуляцию ритма изменение кардиальной проводимости и риск возникновения жизнеугрожающих аритмий при повышении су дорожной активности мозга изучали с помощью вариабельности сердечного ритма и ЭКГ синхронихированной с ЭЭГ Запись видео-ЭКГ-ЭЭГ проводили у свободно передвигающихся животных в режиме online с помощью беспроводной телеметрической системы ML880B106 фирмы "ADInstruments" (Австралия) позволяющей проводить многодневный мониторинг без малейшего беспокойства и стрессирования животных (рпс 1) Телеметрическая система одновременно регистрирует ЭКГ- и "ЭЭГ-сигналы с помощью трансмиттера ГК40BВ и проводит видеорегистрацию поведения животных (рис. 2).



Рис. 1. Остав слема гентигирического опыте монигорирования. ЭКГ и "ЭЭГ синструкция к программе". .abChart Pro

Гелеметрические датчики имитантировали в брюшную полость за две неде и до начала исследования. Для записи "ЭКТ один из электродов первой пары грансмиттера фиксируют к мечевидному отростку, другой к грудинно-подъязычной мышце, что соответствует Ш стандартному отведению. Для записи ЭЭГ один из электродов второй пары вживляли эпидурально над нужной областью коры, а второй (референтный) размещали над мозжечком. Операцию проводили под общей анестезней смесью золетил, рометар (20 и 10 мг/кг соответственно), соблюдая правила асептики и антисептики.

Послеоперационный период составля і 15 дней В гечение первых 7 дней животным вводити гентамиции и кетонал

С помощью пакета специализированных прикладных программ LabChart 7 проводили изучение ЭКГ и ВСР крысы. Анализ ЭКГ предусматривал определение длительности интервалов PQ, QRS, QT, QTc, Греак Генd, зубца P, смещения сегмента ST частоты сердечных сокращений Все значения указанных параметров определяются програм мой LabChart 7 в каждом сердечном цикле и переносятся для статистической обработки в Excel.



Рис. 2. Тепеметрическая online регистрация ЭКТ (A) и ЭЭГ (Б) у крыска.

Короткие эпизоды жизнеугрожающих нарушений ритма и проводимости выявляли как статистическим, так и графическими методами [118]. С помощью программы LabChart 7 проводили анализ ритмограммы путем построения гахограмм, скатерограмм, гистограмм (рис 3) Изучали жизнеугрожающие изменения интервалов реполяризации (QT и QTc) в течение суток и их распределение в зависимости от ЧСС.

Телеметрическая система позволила изучить ВСР и оценить вегетативную регуляцию сердечного ритма. При этом накет прикладных программ LabChart / позволит 1) выполнить мониторный контроль в оп.ше-режиме. 2) провести временную и амплитудную растяжку ЭКТ. 3) анализировать неограниченное число кардиоциклов: 4) просматривать побой участок записи до и после проведения анализа. 5) редактировать вручную точку отсчета кардиоцикла 6) проводить фильтрацию ЭКТ с удалением высокочастотных номех.

Для получения объективных результатов соблюдали ряд условий. 1) проводили анализ ритмограммы голько при синусовом ритме и отсутствии арптмий. 2) выполняли фильграцию ритмограммы с удале нием артефактов, 3) использовали длительные записи, которые содержали 8000—10000 питервалов R-R. 4) сравнивали изменения ВСР при записях ЭКГ одинаковой продолжительности, 5) точность измерения интервалов R-R составля а , мс частота дискретизации—1024 Гц

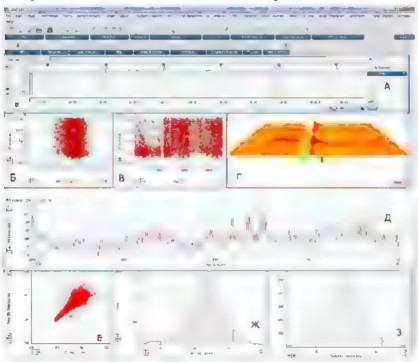


Рис і Регистропия и анализ показателей ЭКІ (А) Б. график распределения QТ в зависилости от RR, В. график распределения QT во времени, Д. тахограмма, Е. скитерограмма Ж, З. гистограммы

Изменение ВСР изучали с помощью разных математических подходов, используя временной и спектральный анализ ритмограммы

Вариабе вьность сердечного ритма во временной области позволяет оценить статистические изменения длительности кардиоциклов Для этого проводили расчет SDNN и RMSSD.

Метод спектрального анализа основан на изучении повторяющих ся колебаний ЧСС различных периодов [118] При этом ритчограмма рассматривается как единый процесс и в ней определяется мошность периодических колебаний. Программа LabChart 7 позволяет выявить периодические колебания ритма сердца и провести их количественную оценку При спектральном анализе рассчитывали общую мощ ность спектра (ТР), спектральную мощность высокочастотных (НF), низкочастотных (LF) и очень низкочастотных (VLF, компонентов с лиапазоном частот 0,75 3 Hz 0,02 0.75 Hz < 0,02 Hz соответственно, мощность спектра в диапазоне высоких частот в нормализованных единицах ,HFnu), мощность спектра в диапазоне низких частот в нор мализованных единицах (LFnii) относительную мощность высокочастотных колебаний (НГ%), относительную мошность низкочастотных колебаний (LF%) относительную мощность колебаний очень низкой частоты (VLF%), а также индекс пентрализации и симпато-вагальный индекс (LF/HF). По распреде јению мошности спектров можно судить о влиянии нейроэндокринной регуляции на работу сердца. Показате и LF, LF norm. LF % характеризуют активность симпатической нервной системы Показатели НЕ, НЕпопи, НЕ% характеризуют активность парасимпатической нервной системы. По мощности спектров VLF, VLF% можно судить о гуморальном уровне регуляции.

Анализ ВСР яв інется унифицированным методом, позво інющим не только оценить функциональное состояние сердца, выявить резер вы систем регуляции, но и проследить динамику патогене за при тех или иных состояниях организма [15] Согласно общепринятому мнению [130], вегетативный статус регуляции сердца в значительной мере опреде інется вкладом каждого из грех функциональных показателей (НF, LF, VLF) в формирование общей вариабе вности сердечного ритма с учетом абсолютной мощности спектров

После введения субконвульсивной дозы ПТЗ в течение 7 и 27 суток на ЭЭГ появлялись нарастающие в процессе киндлинга разряды пик-волна, свидетельствующие о повышении СА Согласно данным литературы, эпилептогенез в течение одного месяца достаточен чтобы сделать животных хроническими эпилептиками [250, 371] В отдельной серин исследований определяти индивидуальную судорож-

ную активность (СА) животных через сутки после 7- и 27-суточного киндлинга (габл 1). С этой целью определяли пороговую дозу ПТЗ (мг·кг) вызывающую клонико-гонические судороги, как описано в разделе «Методика» После 27-дневного киндлинга пороговая доза ПТЗ снижалась по сравнению с контролем на 53% что подтверждает увеличение СА, наблюдаемое при ЭЭГ мониторише Пороговая доза ПТЗ на фоне 7-суточного киндлинга не изменялась, однако клоническая и тоническая фазы судорожного припадка были продолжительнее, чем у контрольных животных на 28% и 43% соответственно, а после 27-суточной раскачки на 59% и 135%.

Таблица 1 Пороговые дозы пентилентетразола (мп/кг), вызывающие клонико гонические судороги через сутки после 7—и 27 дневного киндлинга

		Продолжительность судорог (с)		
Периоды ИИ	Доза ВТЗ	общая	клониче- ская фаза	тоническая фаза
Контроль	29.7 - 2.75	8,76 ± 0,88	4,73 ± 0 39	4,03 ± 0,33
7-дневный киндлинг	23 5 ± 2 29	11,91 ± 1,04 P < 0.05	6 05 ± 0,45 P < 0 05	5,76 ± 0,53 P < 0.05
27-дневный киндлинг	13 96 ± 1,2I P < 0 001	16,99 ± 1,08 P < 0,001	7,52 ± 0,65 P < 0.01	9,47 ± 1,06 P < 0,001

Анализ ВСР при постепенно нарастающей СА выявил статистически достоверные различия симпато-вагального индекса на начальном (7 суток) и конечном (27 суток) этапах ПТЗ-киндлинга. Это позво и ю предположить, что при разных уровнях СА преобладают те или иные варианты нейровегетативной регуляции сердечного ризма причем «срыв» каждого из них, по-видимому, может провоцировать проявления разных патогенетических механизмов

Результаты мониторинга ЭКТ показа пи что уже на начальном этапе формирования СА мозга происходит повышение SI на 30% и снижение общей мощности спектра на 22% (габл 2) Изучение спектрального анализа ВСР выявило разнонаправленные изменения НF- и LF-волн. Поскольку критерием оценки симпатических влияний на сердечный ритм считается активность LF-волн, то статистически достоверное снижение LF мс², LF% и LFnu на 37%, 28% и 34% соответственно свидетельствует о том, что уже начальные этапы повышения СА оказывают модулирующее влияние на регуляцию сердечной деятельности.

Одновременно обращает на себя внимание статистически достоверное увеличение НFмс¹ HF⁰. HFn.. (на 118%, 149% и 119%), отражающее повышение парасимпатической активности Кроме гого, введение субконвульсивных доз ПТЗ в течение 7 дней, приводит к снижению индекса централизации управления ритмом сердца более чем в 2 раза, а симпато вагального индекса (LF/HF) — более чем в 3 раза. Все это указывает на относительное усиление парасимпатического тонуса

Таблица 2 Изменение вариабельности сердечного ритма при ПТЗ киндлинге

ВСР	Контроль. (n 14)	После 7 дневного киндлинга (n 12)	После 27 дневного киндлинга (n 12)
SI	7,5 ± 0,62	9,75 ± 0,71 P < 0,05	12,95 ± 1,09 P < 0.01
HR	306 ± 22,54	326 - 26,71 P = 0 05	292 ± 23,75 P = 0.05
RMSSD	4,06 ± 0,37	9,8 ± 0,9 P < 0,001	4,6 ± 0,38 P > 0,05
SDNN	13 01 ± 0.84	10 0 ± 0 72 P < 0,05	9,6 ± 0 77 P < 0.05
ГР, ме ²	50,02 ± 3,7	39 ± 3,24 P < 0,05	38 ± 3,46 P < 0,05
HF Mc2	6,68 ± 0 61	14.6 ± 1.39 P < 0,001	4.7 ± 0.4 P < 0.05
LF, Mc2	24 44 ± 2.54	15 5 ± 1.25 P < 0.01	23,9 ± 1,64 P = 0,05
VLF, мс²	18 9 ± 1 69	9,8 ± 0,85 P < 0.001	9.45 ± 0.86 P < 0.00.
HF%	15 04 ± 1,15	36.9 ± 3.35 P < 0.001	11,7 ± 0,9 P < 0,05
LF,%	50,32 ± 3,26	36,84 ± 2,76 P < 0,01	64,7 ± 5,07 P < 0,05
VLF,%	34 61 ± 2.62	25 1 ± 2.13 P ≤ 0.05	23.6 ± 2,. P < 0.01
HF mu	22 26 ± 1 22	48 7 ± 4.48 P < 0,001	15,8 ± 1,.2 P < 0.01
LF, nu	77 69 ± 5 86	51 5 ± 4.63 P < 0,01	82,37 ± 7,38 P = 0.05
IC	22 56 ± 1 92	10 86 + 0.92 P < 0,00.	14,54 ± 1,32 P < 0.01
LF/HF	3,66 ± 0,39	1,06 ± 0,09 P < 0,001	5,09 ± 0,48 P < 0,05

Повышение СА после длительного киндлинга ведет к серьезной перестройке системы вегетативной регуляции функций сердца. Так, 27-дневный киндлинг значительно увеличивает индекс напряжения, который превышает этот показатель после 7-дневной раскачки на 33%, а контрольный уровень на 73% Общая мощность спектра и SDNN остаются сниженными, а симпато-вагальный индекс увеличился по

сравнению с начальным этапом киндлинга в 4,8 раза, а по сравнению с контролем в 1 4 раза Спектра вный анализ вариабельности ритма свидетельствует о том что нарастание СА сопровождается прогрессирующим повышением гонуса симпатических влияний на сердце и снижением парасимпатических. Несмотря на го, что по сравнению с контролем статистически достоверных изменений LFмс- и LFпи не выявлено, доля низкочастотного компонента в общей мощности спектра (LF%) увеличивалась на 28%, а по сравнению с начальным этапом киндлинга на 76%. Диаметрально противоположными оказались изменения при исследовании показателей, отражающих активность парасимпатической системы. Так, по сравнению с 7 дневным киндлин гом 27-дневная раскачка приводит к уменьшению НГмс² НГ% и НГпи более чем в 3 раза, а по сравнению с контролем снижение составляет 30%, 22% и 29% соответственно

Кроме того, после семи раскачек происходит статистически достоверное увеличение интервалов QTc и Греак Iend. которое со храняется и после 27 дней киндлинга (табл 3) Хорошо известно, что интервалы QTc и Греак Iend являются предикторами возникновения жизнеугрожающих нарушений ритма сердца Эти изменения по-видимому, связаны с дисбалансом вегетативной регуляции функционального состояния сердца Анализ депрессии сегмента ST при ПТЗ-киндлинге позволил исключить преходящие ишемические повреждения Не было выявлено нарушений деполяризании в предсердиях и желудочках, а также атриовентрикулярной проводимости, о чем свидетельствует нормальная длительность интервалов PR, QRS и зубца Р

Результаты исследований показали что независимо от уровня СА ВСР остается одинаково сниженной после 7 и 27 дневного киндлинга Однако 27-дневный киндлинг сопровождается более выраженным увеличением напряжения регуляторных систем Обэтом свидетельствует увеличение индекса напряжения по сравнению с 7-дневным киндлингом на 33% Сопоставление полученных результатов с исследованиями других авторов, изучавших многократно повторяющиеся судороги, свидетельствует о том, что формирование СА у животных, никогда не испытывавших судорог, сопровождается изменениями ВСР, аналогичными после неоднократных судорог, возникающих в течение недети [437] Это указывает на 10, что уже на начальном этапе повышения СА происходит не голько перенапряжение систем регуляции но и снижение их функциональных возможностей.

Таблица 3 Показатели ЭКГ при пентилентетразоловом киндлинге

Показателя ЭКГ	Контроль	После 7 дневного киндлинга	После 27 дневного киндлинга
Интервал RR, мс	195 ± 15,9	168 ± 15 8 P > 0 05	148 ± 11,6 P < 0,05
Интервал PR, мс	47 50 ± 4,18	49 39 ± 4,7 P > 0,05	48 45 ± 3,07 P > 0,05
P MC	21 51 ± 1,67	18 79 ± 1,54 P > 0 05	20 15 ± 1 32 P > 0,05
Интервал QRS. мс	20.37 ± 1,53	25 72 ± 1,65 P < 0 05	23 14 ± 1,99 P = 0,05
Интервал QI, мс	18,36 ± 3,26	63 34 ± 4,87 P > 0.05	71 8 ± 5,01 P < 0,05
Интервал Q Гс, мс	132 ± 10,59	166 ± 11 07 P < 0.05	171 ± 12,34 P < 0,05
Ингервал Треак Iend, мс	189±121	25 04 ± 1,8 P < 0.05	28 ? 24 P < 0.01
Амплитуда сег- мента ST, vB	0,1 ± 0.009	0,11 ± 0,01 P > 0,05	0,10 ± 0,01 P > 0,05

Кроме того, при высокой и низкой СА выявлены особенности нейровегетативной регутяции сердечного ритма. Так, после 7-дневного киндтинга уменьшение симпато-вагального индекса происходит как за счет повышения вагусной так и снижения симпатической активности Увеличение RMSSD (на 141%) также отражает повышение активности парасимпатического звена вегетативной регуляции. Высокая СА, возникающая после 27-дневного киндлинга, сопровождается смещением вегетативного баланса в сторону увеличения симпатических влияний на сердце и снижения парасимпатических

Таким образом, анализ многодневных записей ЭКТ показал, что независимо от уровня СА ВСР остается одинаково сниженной через 7 и 27 дней киндлинга. Снижение симпато-вагального индекса через 7 дней киндлинга отражает компенсаторный характер изменений. Однако компенсаторные механизмы не могут предотвратить высокий риск возникновения жизнеугрожающих аритмий. Высокая СА посте 27-дневного киндлинга сопровождается смещением вегетативного баланса в сторону роста гонуса снупатической системы, что может привести к декомпенсации и донозологическому состоянию

6.2 Влияние нарастающей судорожной активности на функциональные возможности сердца

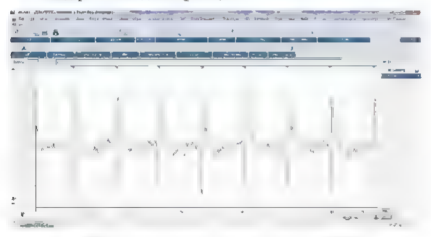
Одна из важных проблем прикладной физиологии заключается в поиске адекватных предикторов кардиальных нарушений при прогрессирующей судорожной активности. Для решения элого вопроса проведено комплексное физиологическое исследование иногропных и позитропных резервов миокарда в зависимости от судорожной активности мозга. С помощью ЭхоКГ и телеметрической системы регистрации. ЭКГ в режиме online изучены объемные и скоростные показатели систо инческой и диасто инческой функции при стресс-тесте

По уровню голерантности к нагрузке можно судить о функциональном статусе сердечно-сосудистой системы [12] Это позволяет оценить возможность адаптивных механизмов ССС при явной пато югин а также выявить скрытые кардиальные нарушения при коморбидном состоянии Согласно мнению Европейского общества кардиологов, методика стресс-ЭхоКГ с добутамином является наиболее чувствите вьной и специфичной для определения толерантности к нагрузке и порога ишемии миокарда [502]. Поскольку стресстест с добугамином сопровождается увеличением СВ то изучение изменений его детерминант (УО и ЧСС) дает возможность определить компенсаторные механизмы ССС при увеличении нагрузки. Известно, что увеличение СВ при стресс-ЭхоКГ с добугамином приводит к прямо пропорциональному увеличению потребности миокарда в О. [25-75, 191, 192] При этом возможности увеличения СВ за счет VO ограничены поскольку повышение VO отмечается только на начальном этапе стресс геста и не превышает 30 40%. Субмаксимальные и максима вные нагрузки повышают сердечный выброс главным образом за счет ЧСС Кроме того, увеличение ЧСС при стресс-тесте сопровождается укорочением времени диастолы, что приводит к уменьшению времени перфузии миокарда на фоне высокой потребности в кислороде Поэтому увеличение ЧСС, когорое зависит от уровня нагрузки, также прямо пропорциона њно связано с потребностью миокарда в О, По мнению Комитета экспертов ВОЗ, Европейского общества кардиологов, ЧСС является мерой нагрузки при проведении стресс-теста и характеризует как мощность работы ССС, так и потребность в О, [306, 502].

В клинической практике при повышении судорожной активности мозга с южно оценить функциональные возможности ССС с по-

мощью стресс-гестов, поскольку они могут спроводировать эпилепгический приступ. Экспериментальные исс іедования позволяют определить функциональные изменения показате іей гемодинамики при поэтапном повышении нагрузки до максимально переносимой. Это дает возможность определить не только скрытые кардиальные нарушения на фоне повышенной судорожной активности но и оценить резерв компенсаторно-приспособительных мечанизмов ССС. Известно, что максимальный уровень голерантности при стресстесте определяется состоянием коронарного и мнокардиального резервов При этом общепризнанным критернем достижения максимально переносимой нагрузки являются ишемические изменения сегмента ST на ЭКГ

Для объективной оценки функциональных возможностей мнокарда использовали общепринятый стресс-ЭхоКТ-тест с добугамином [502] Его вводили в состоянии седации внутривенно капельно с помощью инфузомата (Braun Perfusor Compact, Германия) по протоколу введения 10 •20 •30 •40 •50 •60 •70 •80 мкг/кг мин. Продолжительность введения каждой дозы добугамина составляла 5 мин. В течение всего периода введения добугамина регистрировали опline ЭКТ и оценивали ВСР. С помощью ЭхоКТ в В- М- и РW-режимах рассчитывали сердечный выброс. фракцию выброса левого желудочка Днагностическим критерием ишемии считали элевацию сегмента ST > ? мм во П стандартном отведении (рис. 4)



Рис, 4. Ишемия мнокарда у крысы при функциональном стресс: тесте с добугаменем

Исследование инотролной и люзитролной функции проводили с помощью ультразвукового исследования сердца аппаратом Мыdray М5 тинейным датчиком 10 МГ и Путем двухмерной ЭхоКГ по длинной оси в парастернальной позиции визуализировали структуры сердца Затем с помощью М-режима оценивали параметры центральной гемодинамики путем измерения КДР. КСР. ЧСС и расчета КДО. КСО, ФВ. ФУ. УО., СВ (рис. 5)



Рис. 5. Измерение конечно-днастолического, конечно-систолического размеров текого желудочьа, ЧСС и расчет ФВ, ударного ооъема, сердечного выброса при стресс ¬жоКТ у крысы

VO, CB определяли по формулам [113] $YO = KJO \quad KCO \quad CB \quad ACC \times YO$

Количественная оценка скорости движения задней стенки ЛЖ в систолу и днастолу позволила определить динамику изменений сократимости и расслабления мнокарда при прогрессировании ишемии Для этого расслатыва и скоростные параметры систолического укорочения (ССЦУВ) и расслабления мнокарда (ССРМ) задней стенки ЛЖ

Среднюю скорость циркулярного укорочения волокон миокарда (ССЦУВ) рассчитывали по формуле:

 $CCHyB = \Phi Y$, время выброса, где время выброса определяти по допитерограмме

Среднюю скорость расслабления миокарда (ССРМ) определяли с помощью накета прикладных программ эхокардиографа

Поскольку определение динамики объемных и скоростных показателей систолической и диастолической функции при стресс-тесте под контролем ЭхоКГ является самым чувствитетьным специфичным мегодом оценки ишемии, то это позволяет выявить предиктор кардиальной дисфункции при коморбидной изтологии.

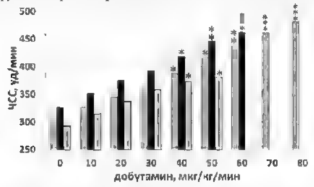


Рис. 6. Диналика изменения ЧСС при стресс ЭхоКТ у животных с развой судорожной активностью

— контрольные животные — 7-суточный кинспини — 77 суточный кинспини

* P < 0.05, ** P < 0.01 *** P < 0.001

У животных контрольной и опытных групп статистически достоверное увеличение ЧСС, обусловленное нарастающей дозой добутамина, обнаружено при 40 мкг кг мин и выше (рис 6) Вместе с тем у контрольных крыс пиемические изменения на ЭКГ возникали при инфузии добутамина 80 мкг кг/мин, когда ЧСС превышала контрольный уровень на 5°% Повышение судорожной активности снижа ю порог ишемии. Так после г суточной раскачки ишемия мпокарда выявлена после инфузии добутамина 60 мкг кг/мин, что свидетельствует о снижении готерантности к нагрузке. После 2°-суточного киндлинга ишемически значимые изменения сегмента S Г наблюдали при дозе добутамина 50 мкг/кг мин и увеличении ЧСС на 30%. Согласно питературным данным снижение голерантности к нагрузке при фармакологическом стресс-тесте обусловлено уменьшением мнокардиального и коронарного резервов [119]

С этой целью в клинической практике оценивают систолический и диастолический функциональные резервы, что позволяет выявить жизнеугрожающие нарушения определить прогноз и тактику течения. По этому для определения резервных инотропных и позитропных возможностей миокарда при нарастающей судорожной активности мозга выполняли стресс-ЭхоКТ с добутамином

С помощью ЭхоКТ определяли ЧСС, КДР, КСР, ССРМ, период изгнания и рассчитывали КДО, КСО ФВ, VO, СВ. ССЦУВ [113, 117 508] Динамика изменений этих показателей при нарастающих дозах добугамина позволяет оденить резервные возможности систолической (ФВ, УО, СВ, ССЦУВ) и диастолической (ССРМ, функций миокарда, а также определить уровень нагрузки, при котором возникают критические изменения каждого показателя [445]

Важным критерием систолической дисфункции является снижение ФВ Кроме 1010, при стресс-тесте она дает представление об интегративном функциональном состоянии мнокарда на каждом этапе нагрузки

Исс зедования показали, что у контро вных животных ФВ повышалась при инфузии добугамина 40 мы кг/мин, гогда как посте 7- и 27-суточной раскачки ее увеличение происходило при дозе 20 и 30 мкг кг мин соответственно (рис ') Возникающие ишемические изменения в миокарде, индущированные функциональной нагрузкой после 27-суточного киндтинга приводили к снижению ФВ на 26% гогда как после 7-суточного киндтинга и у контрольных животных изменений не выявлено Более того, высокая СА (27-дневный киндлинг) сопровождается снижением ФВ при дозе добугамина 50 мкг кг мин, вызывающей ишемию мнокарда, тогда как у контрольных животных в этот период происходит максима вное уве ичение ФВ Это свидетельствует о более раннем истошении систолического резерва при высокой СА.

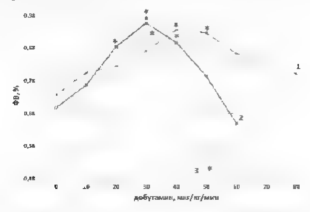


Рис. 7. Двиамика візменення ФВ при стресс ЭхоКІ у животикіх с разной судорожной активистью 1 контрольные животикіс. 2 + 7 суточный киндлянг. 3 - 27 суточный киндлянг. * $p < \sqrt{9} = 88 \cdot p < 0.01$ *** p < 0.01 *** p < 0.001

Проведение функциональной нагрузки позвольто изучить динамику СВ при повышении судорожной активности мозга Известно что СВ отражает интегративный кровотов, прямо пропорциональный доставке кислорода Анализ полученных результатов показат, что повышение судорожной активности у животных экспериментальных групп приводит к увеличению СВ при меньших дозах добугамина. У контрольных животных стресс-индуцированная ишемия не вызывает синжения СВ, гогда как после '- и 2 '-суточной раскачки СВ уменьшается на 28% соответственно (рис 8). Судорожная активность лич 2 -дневный киндлинг) при максимальной нагрузке (ишемии миокарда) сопровождается снижением СВ, гогда как у контрольных животных в этот период изменений не обнаружено. Гаким образом. СА при функциональной нагрузке является одним из факторов снижения интегративной тклиевой перфузии.

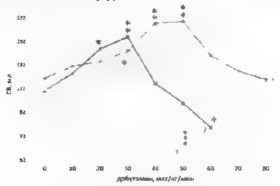


Рис. 8. Динамина изменения СВ или стресс. Экой Γ у аналичия с разной судорожной активиостью. Осозначения те же, что на рис. 7

В клинической практике сопоставление пульсовых показате јей гемодинамики (УО) с показателями минутной работы девого желудочка (СВ) позволяет раньше выявить и прогнозировать систолическую дисфункцию. Обуслов јено это тем что снижение VO сопровождается хронотрошной компенсацией и сохранением адекватного СВ на ранних этапах функциональной нагрузки. По этому степень изменения величины УО является одним из ранних и достоверных показателей систолической дисфункции. Исследования показали, что развитие ишемии у контрольных животных сопровождается снижением УО на 36% гогда как у экспериментальных. УО уменьшался более чем в 2 раза (рис. 9). Более гого высокая СА (27-дневный киндлини) сопровождается снижением УО при дозе добутамина 50 мкг кг/мин, вызывающей ишемию

мнокарда гогда как у контрольных животных в этот период УО не изменяется. Полученные результаты свидетельствуют о более раннем истошении систолических возможностей при высокой СА

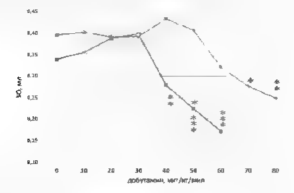


Рис. Я. Диналика плиененна VO при стресс-ЭкоКГ у животных с разной судорожной активностью. Оозмачения те жс. что на рис →

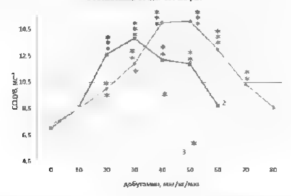


Рис. 16. Динамика изменения ССЦУВ при стреос ЭхоКГ у животных г разной судорожной активностью. Обозвачения те же, что на рис ¬?

Установлено, что у животных контрольной и экспериментальных групп повышение ССЦVВ (рис. 10) начинается при инфузии добугамина 20 мкг кг/мин. При дальнейшем нарастании дозы максимальное увеличение (более чем в 2 раза) ССЦУВ у контрольных животных происходит при 50 мкг кг мин. добугамина. тогда как у экспериментальных при 30 мкг кг мин. Кроме того, высокая СА (27-дневный киндлинг) сопровождается снижением ССЦУВ при дозе добугамина 50 мкг/кг мин. вызывающей ишемию мнокарда, тогда как у контроль-

ных животных в этот период происходит максимальное увеличение ССЦУВ. Это также свидетельствует о более раннем истощении систопического резерва при высокой СА.

Таким образом анализ полученных результатов (ЧСС ФВ, УО, СВ, ССЦУВ) свидетельствует о том, что повышение судорожной активности сопровождается снижением толерантности к нагрузке и систоли ческих возможностей ЛЖ

Известно, что нарушение расстабления мнокарда может приволить к развитию диастолической сердечной недостаточности. Поэтому для объективной оценки функциональных возможностей ССС при разной сулорожной активности необходимо оценить не только систотиче ский, но и диастолический резерв По мере нарастания нагрузки пронеходит увеличение скорости расслабления мнокарда (ССРМ). Проведенные исследования выявили, что у контрольных животных ССРМ максима вью увеличивалась (на 68%) при дозе добугамина 40 мкг кг мин и сохранядась на этом уровне при нарастании доны добутамина до 60 мкг кг мин дис 11) В от ничие эт контро и у животных с судорожной активностью (7-суточный киндлинг) максимальное значение ССРМ сохранялось при меньшей функциональной нагрузке (добугамин 20-40 мкг. кт мин.) Это свидете њствует о более раннем снижении диастолического резерва компенсации после 7-суточного киндлинга [445] Функциональная нагрузка на фоне высокой СА (?7-суточный киндлинг) не увеличивала ССРМ Возникающая при этом ишемия мнокарда сопровождалась снижением ССРМ, что свидетельствует о нарушении диастолической функции

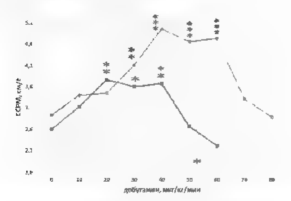


Рис. 11. Динамика ССРМ при стресс ЭхоКГ у животных с развой судорожной активностью.
Обозначения те азе что на оне. 7

Анализ по гученных результатов свидетельствует о том. что у животных с СА снижение диастолического резерва происходит раньше систо ической дисфункции и прогрессированно ухудшается при увеличении судорожной активности. Так, при стресс-тесте с добутамином у животных контрольной грушпы и у животных после 7-суточного киндлинг а происходит снижение резервных возможностей диастоли ческой функции сердца (ССРМ еще на фоне высокой систолической функции (ФВ, УО, СВ ССЦУВ) Высокая СА (27-суточный киндлинг) сопровождается снижением ССРМ при систолической дисфункции, чего не наблюдается у животных других групп Нарушение диастолической функции при повышении судорожной активности может быть вызвано не голько нарушением расслабления ЛЖ в диасто гу но и повышением симпатической активности [427]

Гаким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что повышение судорожной активности сопровождается синжением функционального резерва ССС При этом снижение диастолическо го резерва, которое предшествует систолической дисфункции при стресс-тесте, может служить предиктором возникновения кардиа вной патологии. обусловленной повышенной судорожной активностью

6.3. Постиктальная гемодинамика при судорожных синдромах разной этиологии

Судорожный синдром имеет полиэтиологичную природу [288] с преимущественным постиктальным проявлением фатальных сердечно-сосудистых осложнений аритмий, коронарной недостаточности, отека легких, острой сосудистой недостаточности и др [219, 290, 490, 521] При этом для разных типов судорог характерны структурнофункциональные и дегенеративные повреждения в разных селективно чувствительных отделах мозга [124, 281, 300], что может неодинаково сказываться на центральных механизмах вететативной регуляции сердечно-сосудистой системы. Поэтому важно выяснить, существуют ли особенности постиктальных физиологических механизмов гемодинамических изменений в зависимости от этиологии провоцирующего судорожного фактора

Для его изучения провели комплексную оценку сердечно-сосудистой системы, которая включала исследование параметров гемодинамики венозной системы, правого желудочка, тегочной артерии левого желудочка, артериальной системы Последовательная оценка компонентов гемодинамики позволила определить не то вко степень напряжения всей системы в постиктальный период, но и функциональное состояние отдельных ее элементов. Это дает возможность выявить «критические» звенья в системе кровообращения после судорог и прогнозировать характер дальнейших физиологических изменений.

Гемодинамический статус оценивали с позиции четырехрезерву арной модели кровообращения. Такой подход предусматривает понимание функционального состояния каждого составляющего элемента гемодинамики.

- 1) Правое предсердие и венозное звено (центральное венозное давление).
- Правый желудочек (индекс работы правого желудочка индекс ударной работы правого желудочка)
- Легочное сосудистое звено (среднее давление в легочной артерии, легочное сосудистое сопротивление, индекс тегочного сосудистого сопротивления)
- Левый же гудочек (систолическое и диастолическое давление в ЛЖ, ЧСС, ударный объем, минутный объем кровообращения, сердечный индекс, индекс работы тевого желудочка индекс ударной работы левого желудочка).
- Артериальное звено (систолическое, диастолическое среднее и пульсовое давления индекс эластичности артериального резервуара)
- Микроцирку ізторное русло (общее периферическое сосудистое сопротивление, индекс периферического сосудистого сопротивления, пульсовой индекс периферического сосудистого сопротивления)

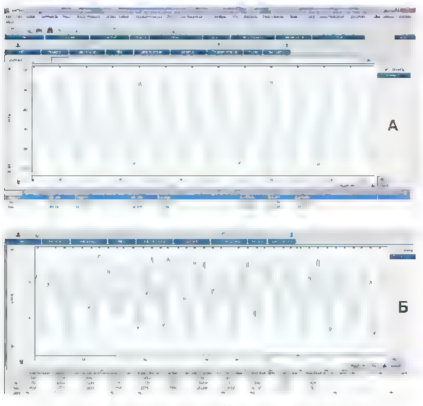
Д из стандартизации показателей рассчитыва и их индексированные значения, которые позволяют сравнивать показатели разных животных. Для исключения влияния веса животного на гемодинамические показатели, рассчитывали отношение показателя к площади поверхности тела животного. Площадь поверхности тела животного в ППТ

Для комплексной оценки гемодинамического статуса использовали систему инвазивного мониторинга артериального давления "ADinstruments" и ультразвуковую систему Mindray M5 с линейным датчиком 10 МГц

Гелеметрический мониторинг артериального давления в аорте проводили у свободно перемещающихся животных в режиме online с помощью гелеметрической системы фирмы "ADmstruments" (Австралия) Сигнал передавал трансмиттер (TR46SP), который регистрировал

кривую артериального давления в аорте (рис. 12) Компьютерную обработку информации осуществляли в программе LabChart 7.

Операцию по имплантации грансмиттера выполня и под общей анестезней смесью золетил, рометар (20 и 10 мг кг соответственно), соблюдая правила асептики и антисептики Для проведения операции использовали набор инструментов, рекомендованный фирмой "ADInstruments"



Рыс. 12. Артервальное (А) в центральное всновное (Б) дакление у крые сразу после судорожного принадка видуцированного ПТЗ. Телеметрическая регистрация.

Разрез выполняли по средней линии живота и препарировали нисходящую часть аорты на протяжении 1.5 2 см. Аорту категеризировали по методу Сельдингера. Кубитальным категером с мандреном пункпровали аорту затем вынимали мандрен и проводили категер трансмиттера через просвет кубитального категера. Далее

подшивали катетер и фиксировали к ворте хирургической сеткой. Трансмиттер TR46SP имилантировали в брюшную полость и послойно ее зашивати. Для проведения гемостаза использовати темостатическую губку. Катетер грансмиттера покрыт антигромбошптарным вешеством поэтому методика не гребует применения антиковгулянтов. В течение послеоперационных дней живогным вводили кетонати тентамиции

Сигна і от грансмиттера телеметрически передается на приемник далее в блок обработки и анализа информации программой LabChart С помощью этой программы по графику кривой АД определя иг систолическое днастолическое и среднее давление время систолы, время диастолы, продолжительность цикла, ЧСС, dP/dt

Измерение ЦВД проводили путем катетеризации и регистрации давления в нижней подой вене (рис. 12).

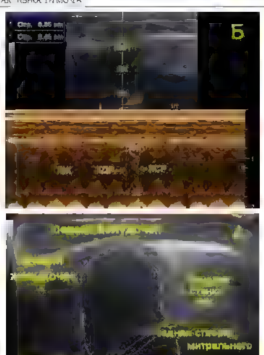
Далее в постконвульсивном периоде проводили ульгразвуковое исследование сердца и сосудов под поверхностной седацией изофлюраном В ряде статей отмечается наименьшее в пияние на гемодинамики при проведение ингаляционной анестезии изофлюраном.

Эхокарднографическое исследование проводили с помощью УЗ-анпарата Мінdray М5, испотьзуя тинейный датчик 10 МГц (фирма "Мінdray". Китай) УЗ-исследование сердца осуществляли грансторака выным доступом в парастернальной позиции по д пинной и короткой оси с использованием В- М- Color-. PW-, Power-режимов [555]

Исследование структур сердца начинали в В-режиме из парастернальной позиции по длинной оси. Это позволяло визуализировать правый ПЖ) и невый (ЛЖ) же гудочки межже гудочковую перегородку, восходящую часть аорты, митральный клапан, левое предсердие Далее в М-режиме опреде или КДР КСР, голщину передне-перегородочной, задней стенки ЛЖ в систолу и диастолу (рис 13) Все это позволяет изучить изменения объемных (КДО, КСО) и скоростных показателей (скорость выброса сердца ССЦУВ ССДЗС) систолической (ФВ ФУ и диастолической (ССРМ) функций ЛЖ (рис 13, 14)

КДО и КСО рассчитывали по методу Тейхольца, используя следующие формулы [117]:

$$KZO = \frac{7 \times KQP^3}{2.4 + KQP}$$
 $KCO = \frac{7 \times KCP^3}{2.4 + KCP}$



Рыс. 13. Визуализация левого желудочка крыхы в В режиме (А) и измерение КДР КСР левого желудочка в М-режиме (В) с помощью ЭкоКТ

от продсордие

ФУ ФВ определяли по формулам.

(ATT 6.710410)

$$\Phi \mathbf{y} = \frac{K \mathcal{I} P \quad K C P}{K \mathcal{I} P} \qquad \Phi B = \frac{K \mathcal{I} O \quad K C O}{K \mathcal{I} O}$$

пония стибека

Определяли следующие скоростные показатели систолической функции ЛЖ [117]:

- . Средняя скорость ширкучярного укорочения волокон мнокарда ССЦУВ ФУ / еремя выброса
- 2. Скорость выброса сердца (СВС) СВС УО / время выброса



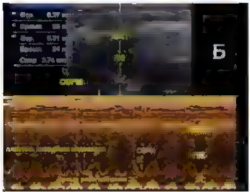


Рис 14. Определение средней систо пической скорости движница виденей спекти левого желудочка. (А) и средней скорости расслабления лискарди (Б) кидерски с полодож ЭкоКГ в М режиме.

Кроме показателей общей сократимости изучали локальную сократимость задней стенки левого желудочка (систолическое укорочение ЗС, напряжение стенки ЛЖ, СНСДЗС, ССДЗС, ССРМ).

ССДЗС и ССРМ определяли в заниметрически по кривой движения ЗС зевого желудочка в М-режиме либо рассчитывали по формулам [76]

ССДЗ амплитуды систолической экскурсии эндокарда время сокращения ЗС

ССРМ диастолическая экскурсия эндокарда время диастолического расслабления



Рис. 15. Определение колшины задией стенки лекого желудичка в систолу и диастолу сердия крысы с помощью ЭкоКГ в М-режиме

Систолическое укорочение ЗС среднюю нормализованную скорость движения ЗС (СНСДЗС), напряжение ЗС рассчитывали по формулам [76, 117]

1. Систолическое укорочение
$$3C = \frac{3Cc = 3C\partial}{3C\partial}$$
 (рис. 15)

2. CHC_I3C Амплитуда движения 3C КДР × время выброса

3 Напряжение стенки ДЖ = АДС
$$\times$$
 $\frac{KДР + KCP}{2 \times f3Cc + 3Cd}$

Скоростные показатели кровотока определяли по уравнению непрерывности потока используя допплерограмму кровотока в легочной артерии [508]: $VO = \Pi HC$

где
$$\Pi\Pi C_{\text{песочной артерии}}$$
 $\pi \times \frac{(Ouassemp легочной артерии)^2}{4}$

нЛСП определяют по кривой допплерограммы (рис 16).

$$CB-IIIIC$$
 sectional appregions \times $yJICII \times YCC$





Рис 16. УЗИ изображение тегочной артерии в В-режиме слека) импульско-волновая дошинерография легочной артерии крысы (справа

Среднее давление в легочной артерии (ДЛАср) рассчитывали по отношению времени ускорения потока (АТ) в выносящем гракте правого желудочка к времени выброса (ЕТ) (рис. 16). В норме отношение колеблется в пределах 0.4 0.45. Уменьшение этого по казателя свидетельствует о повышении давления в легочной артерии. С помощью специальных таблиц проводили расчет ДЛАср по отношению АТ/ЕТ

ЭхоКГ и мониторині артериального давления позвотити оценить функциональный статус левого желудочка и рассчитать следующие показатели:

- 1) Сердечный индекс СИ СВ / ППТ
- 2) Индекс работы левого желудочка (ИРЛЖ) ИР.ТЖ 0 0136 × \times АДср \times СИ

ПРЛЕЖ показывает количество выполняемой физической работы левым жетудочком за одну минуту для повышения давления от уровня давления в левом предсердин до АДср из расчета на единицу площади тела.

Индекс ударной работы левого желудочка (ИУРЛЖ)
 ИУРЛЖ 0,0136 × АДср × УИ

ИУРЛЖ показывает количество выполняемой физической работы левым желудочком за один сердечный цикл по поднятию давления от уровня давления в левом предсердии до АДср на единицу плошали тела

Показате и работы ЛЖ (ИРЛЖ, ИУРЛЖ) прямо пропорциональны погребности миокарда в кислороде Это позволяет оценить не голько динамику потребности миокарда в кислороде за одну минуту (ИРЛЖ), но и за один сердечный цикт (ИУРЛЖ). Снижение ИУРЛЖ дает возможность выявить компенсаторную стадию пагологического процес са, когда показатели «минутной работы» еще не снижены

Одновременно оценивали функциональное состояние правого желудочка и рассчитывали следующие показатели

.) Индекс работы правого желудочка (ИРПЖ)

 $ИРПЖ = 0,0136 \times AДср \times CИ$

ИРТЖ показывает количество выполняемой физической работы певым желудочком за одну минуту для повышения давления от уровня давления в тевом предсердии до АДср из расчета на единицу площади тела.

2) Индекс ударной работы правого желудочка (ИУРПЖ)

ИУРПЖ 0,0136 \times АДср \times УИ

ИУРПЪК показывает ко инчество выполняемой физической работы правым желудочком за один сердечный цикл по поднятию давления от уровня давления в левом предсердии до АДср на единицу площади тела

Оценка периферического сосудистого сопротивления

1) Общее периферическое сосудистое сопротивление (ОПСС) *OHCC* 80 × (Aдер ЦВД)/МОК

ОПСС характеризует сопротивление периферических сосудов минутному потоку крови.

 Индекс общего периферического сосудистого сопротивления (ИПСС)

ИПСС 80 × (Адер ЦВД)/СИ

НПСС характеризует сопротивление периферических сосудов минутному потоку крови из расчета на 1 м² ППТ

3) Пульсовой индекс общего периферического сосудистого сопротивления (ПИПСС)

ПИПСС 80 × (Адер ЦВД)/УИ

ПИПС С характеризует сопротивление периферических сосудов потоку крови за один сердечный цикл из расчета на 1 м 2 ППТ

В настоящее время в арсенале экспериментальной эпилептологии имеется много адекватных моделей, применяемых для изучения механизмов судорожного синдрома. Одними из наибо нее часто используемых моделей являются генерализованные судорожные припадки индуцированные фармакологическими препаратами и аудиогенными воздействиями Вместе с тем хорошо известно, что механизмы запуска и реализации судорожных припадков в этих моделях связаны с разными отделами мозта [64, 124, 300] В связи с этим изучены физиологические механизмы постиктальных гемодинамических изменений в зависимости от этиологии фактора, индуширующего судорожную активность мозга.

Результаты исследования состояния венозного русла не выяви и изменений ЦВД у животных пос те ПТЗ-индуцировнных и аудиогенных судорог (табл. 4.5). При этом в обонх случаях на фоне нормальной преднагрузки (ЦВД) возрастала инотропная функция ПЖ, что приводило к повышению индекса ударной работы ПЖ. Это сопровождалось выраженными изменениями легочной гемодинамики. Гак, давление в легочной артерии после ПТЗ-индуцированных и аудиогенных судорог возрастало на 63.6% 41,6%, а ЛСС и ИЛСС увеличивались в обоих вариантах исследований более чем в 1,5 раза

Анализ объемных (КДО, КСО VO VИ) и скоростных параметров гемодинамики (линейная скорость кровотока в легочной артерии, СВ, СИ, скорость выброса сердца, ССЦVВ) тевого желудочка не выявил статистически достоверных различий не только между группами животных, но и по сравнению с контролем Однако кинетическая энергия СВ у животных обенх групп снижалась (P < 0.0.), что свидетельствует о напряжении систо ической функции для поддержания параметров циркуляции в постсудорожном периоде

Таблица 4 Показатели гемодинамики после ПТ3-индуцированных судорог

Показатели гемодинамики	Контроль	ПТЗ-индупирован ные судороги			
TITT M ²	0,05 ± 0.004	0,04 + 0 003 P = 0,05			
ЧСС, уд /мин	243 ± 18,2	271 ± 21,9 P > 0,05			
Венозное русло					
ЦВД, мм рт ст	2,0 ± 0,16	2,3 ± 0,17 P > 0,05			
Правый желудочек					
Индекс работы ПЖ, кт/м	0,38 ± 0.04	0,65 ± 0 05 P < 0,01			
Индекс ударной работы ПЖ, г/м	1,55 ± 0.11	2,39 ± 0 19 P < 0,01			

М. Л. МАМ АЛЬП А. ВЗАЕІМООБУ СЛОВЛЕННОСТЬ ПЕРЕБРАЛЬНЫХ И СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫХ НАРУШЕНИЙ ПРИ СУ ДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ МОЗГА

Показатели гемодинамики	Контроль	ПТЗ-индупирован- ные судороги			
Пегочная артерия					
ІСК см с	6.50 0.74	180 055P = 0.05			
YO, MII	0,49 - 0.05	0,44 ÷ 0 05 P = 0,05			
УИ, мл м²	10.4 ± 0.88	9,8 ± 0,78 P = 0,05			
СВ. мл мин	119 1 29	118 10 1 P > 0 05			
CM, II'MHH W ²	2,52 ± 0.19	2.64 + 0 22 P = 0.05			
ATTT	0,48 ± 0.04	0,41 ± 0 03 P > 0.05			
ДЛАср, мм рт ст	11 0 ± 0 94	18,0 ± 1 64 P < 0,01			
Легочное сосуд	истое сопротивлени	re			
.ICC 10 ³ дин сек-см ⁵	7,39 ± 0.67	12.14 ± 1,02 P < 0,01			
ИЛСС дин сев/см ⁵ /м ²	348 ± 26.1	544 ± 40.8 P < 0.01			
Левый	желудочек				
K,IP. mm	6,8 ± 0,66	7,5 ± 0,76 P > 0,05			
КСР, мм	3,8 ± 0,28	4,5 ± 0,36 P = 0.05			
ΦУ.%	44.1 ± 4.93	40 0 ± 3 15 P = 0,05			
ФВ.%	74.1 ± 7.34	69 0 ± 6 35 P > 0.05			
Индекс работы ПЖ, кт/м	3,20 ± 0 26	5,0 ± 0,39 P < 0,01			
Индекс ударной работы ЛЖ. г/м	13 2 ± 1,11	18.4 ±60 P < 0.05			
Кинетическая энергия СВ, Дж	23 7 ± 1,78	15 0 ± 1 22 P < 0,01			
Период изгнания, мс	68 0 ± 6.46	72 ± 6,16 P > 0,05			
ССЦУВ, мс 1	6,49 ± 0.59	5,56 ± 0 49 P ~ 0,05			
СВС мл/с	7,21 ± 0.83	6,08 ± 0 52 P > 0,05			
Напряжение стенки ЛЖ, 103 дин см ⁻²	343 ± 31,2	129 ± 39,6 P < 0,01			
СНСДЗС см.е	5,62 ± 0.48	2,96 ± 0 24 P < 0,001			
ССДЗС, см/с	2,65 ± 0.20	1,90 ± 0 16 P < 0,05			
ССРМ, см/с	3,35 ± 0.25	2,46 ± 0 24 P < 0,05			
Артерна	аньное русло				
АДс, мм рт ст	120 ± 11,7	192 ± 17 4 P < 0 01			
А,-Ца, мм рт. ст	80 ± 6 7	112 ± 8,3 P < 0,05			
АДср. мм рт ст	93 ± 7 53	138 ± 9,2 P < 0,01			
Адпуње, мм рт ст	40 ± 2 96	80 ± 6 .6 P < 0.001			
ИЭАР	0,26 ± 0,02	0,12 ± 0 01 P < 0,001			

Показатели гемодинамики	Контроль	ПТЗ-индупировая- ные судороги		
Периферическое сосудистое сопротивление				
ОПСС 10 дин сек/см ⁵	61 3 ± 4 96	92 0 + 6 53 P < 0,01		
ИПСС, дин сек.см ⁵ /м ²	2897 ± 223	4.27 ± 293 P < 0.01		
ПИПСС дин сек см ⁵	704 ± 56,9	1118 ± 63,7 P < 0.001		

Таблипа 5 Показатели гемодинамики после аудиогенных судорог

Показатели гемодинамики	Контроль	Аудногенные судороги
ППТ м²	0,05 ± 0 003	0 04 ± 0 002 P ~ 0.05
ЧСС, уд., мин	271 ± 23,8	258 ± 20,1 P > 0.05
Вен	озное руспо	
ЦВД, мм рт ст	2,0 ± 0,11	2,30 ± 0.12 P = 0,05
Правый желудочек		
Индекс работы ПЖ, кг/м	0,44 ± 0.03	0.56 ± 0.04 P < 0.05
Индекс ударной работы ПЖ, г/м	1,62 ± 0.12	2,16 ± 0.16 P < 0,05
. Јегочная артерия		
JCK cm/c	7,10 ± 0 48	6 80 ± 0.55 P > 0,05
УО, МЛ	0,47 ± 0 04	0.42 ± 0 03 P = 0.05
УИ, мл/м²	9,92 ± 0 66	9.33 ± 0.61 P = 0.05
СВ, мл/мин	127 ± 9,72	107 ± 9,68 P = 0 05
СИ. д'мин м²	2,69 ± 0 2.	2 41 ± 0.16 P = 0,05
AT/FT	0,48 ± 0 04	0 41 ± 0.03 P > 0,05
ДПАср, мм рт ст	12.0 ± 0 92	17 0 ± 1 09 P < 0,01
Легочное сосу	дистое сопротив.	тение
.ICC, 10 дин сек/см ⁵	7,56 ± 0 6.	12 6 ± 0.81 P < 0,001
ИЛСС, дин сек см ⁵ /м ²	357 ± 26,4	565 ± 35,1 P ≤ 0.0.
Левый желудочек		
КДР, мм	6,2 ± 0,50	6,9 ± 0,54 P > 0,05
KCP, MM	3,5 ± 0,27	4.3 ± 0 30 P > 0 05
ФУ,%	43 5 ± 2,87	376 ± 305 P = 0,05
ФВ,%	73 8 ± 5 55	66.4 ± 6.04 P = 0.05
Индекс работы ПЖ, кт/м	3,64 ± 0.25	4,63 ± 0.26 P < 0,05
Индекс ударной работы ЛЖ, г/м	13 5 ± 1 09	17.5 ± 1.18 P < 0,05

М. Л. МАМАЛЬНА, ВЗАВМООБУСЛОВ ІЕННОСТЬ ЦЕРЕБРАЛЬНЫХИ СЕРДЕ ЧНО-СОСУДИСТЫХ НАРУШЕНИЙ ПРИ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ МОЗГА

Показатели гемодинамики	Контроль	Аудиогенные судороги			
Кинетическая энергия СВ. Дж	29 6 ± 2 18	18 2 ± 1 21 P < 0,01			
Период изгнания. мс	65 ± 5 05	75 ± 6,15 P = 0,05			
ССЦУВ, мс-1	6,7 ± 0,47	5 02 ± 0.33 P < 0.05			
CBC MIC	7,21 ± 0 62	5 58 ± 0.37 P = 0,05			
Напряжение стенки ЛЖ, 10^3 дин см 2	362 ± 26,8	518 ± 39,2 P < 0,0.			
СНСДЗС см/с	6,95 ± 0 45	4 06 ± 0 32 P < 0,001			
ССДЗС, см/с	2,94 ± 0 21	2.20 ± 0.15 P < 0.05			
CCPM, cm/c	3,40 ± 0 23	2.40 ± 0.17 P < 0.01			
Артерия	альное русло				
АДс, мы рг. ст.	131 ± 9,92	185 ± 12,3 P < 0.0.			
АДл, мм рт. ст.	84 ± 6.80	115 ± 7,49 P < 0,05			
А,Дер мм рт ст	99 ± 749	138 ± 9 04 P < 0 0.			
АДпульс, мм рт. ст	47 ± 3 77	70 ± 4,59 P < 0,01			
ИЭАР	0,21 ± 0,01	0,13 ± 0.01 P < 0,01			
Периферическое сосудистое сопротивление					
ОПСС, 10 дин сек/см5	61 5 ± 5 26	100 ± 6,58 P < 0.001			
ИПСС, дян сек см ⁵ /м ²	2906 ± 247	4521 ± 294 P < 0,01			
ПИПСС дин сек см⁵	787 ± 63,0	1166 ± 84 7 P < 0.01			

Исследование локальной сократимости и резаксации ЗС позволило выявить ранние ЭхоКТ признаки ищемии мнокарда ЛЖ. Несмотря на то что систолическое уто ищение ЗС не отличалось от контроля, скоростные показатели движения ЗС снижались. Так, после ПТЗ-индуцированных и аудиогенных судорог СНСДЗС снижалась на 47,3%, 42 6% а ССДЗС на 29 4% и 25.2% соответственно Кроме того, у животных обеих групп отмечалось нарушение диастолической функции сердца. Об этом свидетельствует статистически достоверное снижение ССРМ после ПТЗ-индуцированных и аудиогенных судорог на 26,6% 29% При этом среднее напряжение стенки ЛЖ а также индекс ударной работы ЛЖ увеличивались у животных обеих исследованных групп Согласно данным литературы, аналогичные изменения сопровождаются увеличением потребности миокарда в кислороде [11, 86] Снижение скорости систолического уто ппения ЗС (СНСДЗС ССДЗС) и нарушение диастолической функции на фоне повышения потребности миокарда в киспороде свидетельствуют об ищемических изменениях в ЗС Полученные результаты хорошо согласуются с данными литературы [87—410] и отражают проявление относительной коронарной недостаточности, обус ювленной дисбалансом доставки и потребления кис юрода

В постсудорожном периоде обнаружено значимое снижение эластичности артериальной стенки. Оно сопровождалось статистически достоверным повышением АДс. АДд. АДср. АДпульс как при ПТЗ индуцированных судорогах, так и при аудиогенных судорогах. Кроме того, у животных обеих групп выявлено значимое повышение ОПСС, ИПСС, ПИПСС, что свидетельствует о нарушении периферической пиркупящии Следует отметить, что у животных обеих групп повышение постнагрузки характерно не только для ЛЖ, но и для ПЖ (увели чение давления в ЛА, ЛСС, ИЛСС), что может способствовать развитию респираторной недостаточности [184]

Результаты исследования показали, что повышение постнагрузки для ПЖ и ЛЖ (АД, ДЛАср, ОПСС, ЛСС), увеличение ударной работы, напряжения стенок ЛЖ, снижение скорости систолического утолшения ЗС, нарушение диастолической функции происходят как при аудиогенных, так и при ПТЗ-индупированных судорогах

Гаким образом, комп тексная физиологическая оценка постиктальных изменений гемодинамики не выявила различий после судорог, индуцированных этиологически разными факторами.

7. ВЛИЯНИЕ НЕКОНВУЛЬСИВНОЙ (АБСАНСНОЙ) ЭПИЛЕПСИИ И ЕЕ ЛЕЧЕНИЯ НА ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ СЕРДЕЧНО СОСУДИСТОЙ СИСТЕМЫ

7.1. Вегетативная регуляция сердечно сосудистой системы при прогрессирующей абсансной эпиленски и ее лечении

Основные признаки, характерные для абсансной эпичепсии, впервые были зарегистрированы на электроэнцефалограмме и описаны F A Gibbs и соавт еще в 1935 г [цит по 379] С тех пор изучение фундаментальных основ этой проблемы не только не потеряло актуальности но и значительно расширило направления исследований. Изучение этой проблемы показало, что возникающие при абсансной эпилепсии нарушения не ограничиваются мозгом Часто они вызыва ют вегстативные дисфункции что приводит к дисбалансу регуляции сердечно-сосудистой системы [202, 339–340, 418, 448, 449, 470], сопровождающемуся жизнеугрожающими аритмиями, которые являются одной из основных причин внезапной сердечной смерти [399–493, 496, 509, 526]

Взаимообусповленность церебра вных и кардиальных нарушений в процессе прогрессирования абсансной эпилепсии (АЭ), как и других видов эпилепсии, остается недостаточно изученной В связи с этим исследованы функциональные особенности гемодинамики и вегетативной регутяции сердечного ритма при прогрессировании неконвульсивной судорожной активности мозга и ее печении у крыслинин WAG R.j с генетически детерминированной АЭ [263, 378] Исследования проведены на животных 6-, 9- и 12-месячного возраста, а также на крысах линии W.star указанного возраста без судорожной активности

У животных трех возрастных групп исс педовали гемодинамику и вариабельность сердечного ритма (ВСР) до и после лечения антисудорожным препаратом конвутексом который применяется для лечения АЭ Препарат вводили внутрибрющинно, 2 раза в сутки по 10 мг/кг, что соответствует терапевтической дозе

Регистрацию и запись ЭКГ и ЭЭГ осуществляли одновременно при помощи беспроводной те теметрической системы в режиме online с использованием программы LabChart 7 для крыс Для мониторирования суммарной электрической активности неокоргекса (ЭЭГ) регистриру-

ющий электрод имплантировали эпидурально над 100ной областью правого полушария где регистрируется наиболее выраженная SWD-активность, а референтный над правым полушарием мозжечка. Учитывали 10лько те спайк-во іновые комплексы, продолжительность которых была не менее 2 с

В каждом варианте исследований регистрацию проводили в течение 5 ч в темное время суток, когда эпилептическая активность у крыс линии WAG Rij максимальна Анализ ЭЭГ позволил определять среднее количество разрядов пик-волна, их среднюю продолжительность, а также индекс пик-волновой активности, который огражает процент времени, занятый SWD в течение всего пернода записи [95]. Гечеметрические датчики имплантировали за две недели до исследования животных соответствующей возрастной группы.

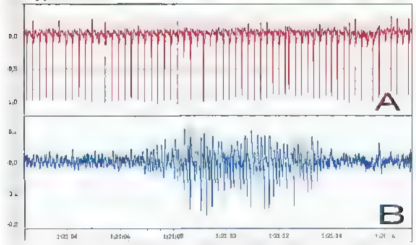


Рис. 17 На ЭЭГ типичный сипитанный пих-вольковой разряд у крыс тинны WAG-Raj. Синхромная телеметрическая online регистрация. ЭКГ (А) и ЭЭГ (В. сигиалов (программа LabChart 7

Основным показателем АЭ у человека и животных является спонтанно возникающая генерализованная SWD-активность, которая стужит ЭЭГ-маркером абсансной эпилепсии (рис 17). Среди разнообразных моделей абсансной эпилепсии, используемых при медико-бнологических исследованнях [285—483], у крыс линпи WAG/Rij с генетически детерминированной абсансной эпилепсией обнаружено принципиальное сходство нейрофизио югических механизмов, провоцирующих неконвульсивную форму эпилепсии

у человека [31, 263, 291, 378]. Это послужило основанием для широкого применения данной модели не то тько при изучении механизмов, провоцирующих неконвутьсивную форму эпи тепсии, но и для поисков способов ее лечения у человека [32, 378, 379]. Вместе с тем у данной модели есть и некоторые особенности. Так, спайкволновые разряды у крыс имеют частоту 7—10 Гц [263], что выше, чем у людей , 3 Гц) [31, 67]. Кроме того, SWD-активность у крыс появляется после полового созревания и сохраняется в течение жизни [389]. В то время как у людей спайк-волновые разряды возникают до полового созревания, а затем исчезают или трансформируются в другие формы эпилепсии [67].

Таблица 6 Возраст зависимое изменение судорожной активности у крыс линии WAG/Rij

Возраст	Среднее количество SWD за час	Общая продолжитель- ность (с) SWD за час	Пик волновой нидекс (%)
6	19,1 ± 2.38	51,5 ± 5,44	1,71 ± 0,16
9	29 6 ± 3 16*	94,7 ± 10,89**	2,86 ± 0,28**
12	41 8 ± 3 91*	.35 ± 12 73*	3,95 ± 0.35*
14	199±407	.27 ± 11 17	3,67 ± 0,29

Примечание по сравнению с предъдущей возрастной группой. * P < 0,05 ** P < 0.01

Как показа и результаты исследования, увеличение возраста животных с абсансной эпилепсией сопровождается повышени ем пик-волновой активности мозга Так, у 9-месячных крыс тинии WAG R.J. по сравнению с 6-месячными среднее количество SWD за час увеличивается на 55% (табл 6) В 12-месячном возрасте этот показатель повышается еще на 41% Причем с возрастом увеличивается не только количество SWD, но и их продолжительность. У 9-месячных животных она на 84% выше (P < 0,01) чем у 6-месячных, а у 12-месячных на 43% выше чем у 9-месячных Возраст-зависимое повышение судорожной активности подтверждается также увеличением общего времени, в течение которого проявляются SWD за весь период записи электроэнцефалограммы. Так у 9-месячных животных индекс пик-волновой активности на 67% выше (P < 0,01), чем у 6-месячных, причем он продолжает увеличиваться до .2-месячно-

го возраста Многократное увеличение количества эпилептических разрядов и их продо іжительности в период с 3 по 12 месяцы жизни у крыс іинии WAG/Rij отмечено и другими авторами [263] Резу івтаты наших исс іедований свидетельствуют о гом. что увеличение пик-во іновой активности мозга происходит до 12-месячного возраста. У 14 месячных животных показатели, отражающие судорожную активность мозга статистически достоверно не от пичались от ана югичных у 12-месячных крыс

Таблипа 7 Измененне варнабельности сердечного ритма и длительности интервалов реполяризации левого желудочка (Q Ic) у крыс WAG/Rij разных возрастных групп до и после лечения конвулексом

	6 месяцев		9 месяцев		12 месяцев	
Показа- тели	винерев об	после лечения	до лечения	пос пе лечения	до лечения	после лечения
HR	252 ± 24 9	274 ± 23,8	248 ± 21,8	254 ± 22 6	276 ± 27 9	284 24 1
SDNN	10.8 ± 0.99	15,2 ± 1 33*	12,8 ± 1,27	14 1 ± 1,06	6,8 ± 0 63	72 ± 0.6?
RMSSD	4,7 ± 0,34	6,2 ± 0,50*	5,7 ± 0 52	6,2 ± 0,49	3,4 ± 0,27	3 8 ± 0, ± 8 F
TP MG ²	96 1 ± 7,37	124 ± 9 14*	67 7 ± 6.16*	71 7 ± 5,56	58 ± 4, 80	68.2 ± 5.28
НБ ме²	13,5 ± 1,04	15 8 ± 1 29	9,5 ± 0.81*	15,6 ± 1,43**	4,9 ± 0,49**	6,4 ± 0,42*
LF Mc2	4.1 ± 3 74	35 ± 2,71	38 5 ± 3 27	44 8 4 01	24 6 ± 1 91**	286±2.18
VLF MC	42 1 ± 4 29	29±6°0**	19 ± . 8.**	1.3±2**	285±272*	33 2 ± 2 58
HF %	13 9 ± 1,21	12 7 ± 1 16	14.0 ± 1.27	21 ' = 1 75**	8 44 ± 0,64**	9 38 ± 0,72
LF, %	42,5 ± 3 06	28,2 ± 2 65**	56,8 ± 4,99*	62 4 + 5,35	42 4 ± 3,47*	41,9 ± 3 , , 7
VLF, %	435±3,52	58 9 ± 4,53*	29.1 ± 2 67*	15 1 49**	49.±50**	486 ± 4,49
HF nu	24 ± 2 14	31 1 ± 2 30	19,7 ± 1 '3	25 8 : 1 90*	.66 ± 1 >8	18.2 ± 1 57
LFnu	75 2 ± 5 82	688±534	80 2 ± 6 88	74.1 5.66	33 4 ± 8 49	8. 7 ± 7,80
LF HF	3 04 ± 0 27	2,21 ± 0 19*	4 0.5 ± 0 33*	2.87 0,25*	5 02 ± 0 38	4 46 ± 0.42
IC	6,16 ± 0.55	6,82 ± 0,72	6,12 ± 0,55	3,59 ± 0,33**	10,8 ± 1,13**	9,65 ± 0,73
QIe, Me	167 - 12.9	117 10,6*	112 15,8	1.2 11 5*	.87 ± 16 3	148 ± 12 1

Примечание *P < 0,05, ** P < 0,01 по сравнению с предыдущей возрастной группой.

Для выяснения вопроса о влиянии неконвульсивной судорожной активности на вегетативную регуляцию сердца провели мониторинг вариабельности сердечного ритма у животных с разным уровнем спайк-волновой активности мозга. Согласно результатам анализа ВСР (табл 7), у 9-месячных животных, по сравнению с 6-месячными, статистически достоверно снижена мошность спектра, а гакже увеличены симпато-вагальный индекс и доля низкочастотного компонента в общей мощности спектра, что указывает на повышение активности симпатического звена регуляции Дальнейшее нарастание SWD-активности у 12-месячных животных сопровождается одновременным снижением (Р < 0.01) как высокочастотного, так и низкоча стотного компонентов ВСР а также увеличением сверхнизкочастотного Все это отражает глубокие изменения механизмов не голько симпатической, но и парасимпатической регуляции функций сердца Подтверждением этому служит увеличение индекса централизации Более того, у 12 месячных животных, по сравнению с 9 месячными, тегочное сосудистое сопротивление и общее периферическое сопротивление увеличивается на 43% и 40%, что соответственно составляет $11.2 \pm 1.07 \pm 10^3$ дин \times с \times см⁻⁵ и $88.7 \pm 8.42 \pm 10^3$ дин \times с \times см⁻⁵ У 6- и 9-месячных животных показатели гемодинамики статистически. достоверно не оттичались

Обращает на себя внимание тот факт что высокий уровень судорожной активности (СА) у всех возрастных групп животных с АЭ сопровождается статистически достоверным увеличением (Р < 0.01) интервалов реполяризации левого же тудочка по сравнению с крысами соответствующего возраста линии Wistar без судорожной активности Это подтверждает предположение, что изменение длительности интервалов реполяризации левого желудочка у крыс линии WAG Rij связано с эпилептической активностью. По тученные результаты согласуются с исследованиями на людях, больных эпилепсией, у которых также обнаружено увеличение интервала QTc [200, 248]

Корреляционный анализ изменений суммарной мощности спектра, отражающей активность регуляторных систем, и общей продолжительности ших-волновой активности, отражающей СА мозга, выявил сильную и среднюю корреляционные связи у животных всех возрастных групп (6 мес г 0,85, 9 мес. г 0,87, 12 мес. г 0,64 14 мес. г 0.59), что дает возможность высказать гипотезу о взаимосвязи этих показателей Кроме гого индекс отношений общей мощности спектра к общей продолжительности SWD по-

зволил сопоставить варианты кардноцеребральных изменений и выяснить их причину у животных разных возрастных групп обладающих разной СА Результаты исследования, представленные на рис 18, свидетельствуют о гом, что наиболее выраженные кардиоперебральные изменения (индекс снижается в 2 6 раза) возникают с 6-го по 9-й месяцы Этот период может быть критическим поскольку снижение индекса обусловлено одновременным увеличением СА и снижением общей мошности спектра В дальнейшем с 9 до 12 мес, снижение индекса (на 40%) обусловлено то вко увеличением СА, которое было значительно меньше, чем в первом триместре

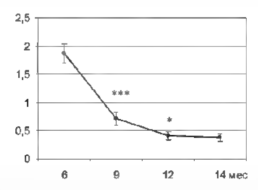


Рис. 18. Изменених индекса отношений ТР оощая продолжительногть SWD у крых линии W4G $R_{\rm J}$ разных возрастных групп. * P < 0.05. *** P < 0.00. по сравнению с предылущей возрастной группой

Гаким образом, мониторинг ЭКГ у животных с абсансной эпилепсией выяви г возраст-зависимое повышение пик-вочновой активности мозга, сопровождающееся неодинаковыми изменениями ВСР У крыс пинии Wistar 6 12-месячного возраста без судорожной пагологии ВСР статистически достоверно не различалась Сопоставление результатов этих исследований позволяет полагать что уровень спайк-волновой активности сказывается на характере нейровегетативной регуляции сердца

Подтверждением этому служат на первый взгтяд противоречивые результаты исследований разных авторов, обнаруживших как снижение, так и повышение ВСР у больных эпилепсией [292, 462, 484] Подобные противоречия могли быть связаны с неодинаковым уровнем эпилептической активности мозга у разных пациентов, особенно при их лечении разными противо эпилептическими препарагами

Благодаря современным технологиям лечения невро югических нарушений и применению высоко эффективных фармако югических препаратов нового поколения значительно расшири исъ возможности лечения абсансной эпилепсии. Вместе с тем герапевтическое лечение АЭ нередко ограничено из-за дисфункций сердечно-сосудистой системы (ССС), провоцируемых АЭ Клинические исследования выявили невозможность применения некоторых противосудорожных препаратов на фоне кардиа выых дисфункций, поскольку они нарушают механизмы вегетативной регулящии сердца и служат причиной возникновения жизнеугрожающих аритмий [376, 496] Актуальность этой проблемы подтверждает недавно опубликованный анализ результатов широкомасштабных исс тедований препаратов, организованных Европейским медицинским агентством [397]

В связи с этим возникает правомочный вопрос, можно ли, снижая СА с помощью антисудорожной терапии, предотвратить или снизить изменения вететативной регутяции сердца? Д ія его решения испо іь зова їй препарат конвутекс, применяемый для течения АЭ Регистрацию ВСР и эхокардиографию проводили после того как на фонелечения конвулексом общая продолжительность SWD-активности за час уменьша тась (P < 0.001) и сохраня тась в каждой возрастной группе на уровне 24.7 ± 2.17 с (до лечения указано в табт 6). У 6-месячных животных это происходило через 6.52 ± 0.59 суток лечения, у 9-месячных через 8.71 ± 0.91 суток, у 12-месячных через 10.32 ± 1.01 суток.

Судя по результатам анализа ВСР, снижение СА мозга конвулексом улучшает вегетативную регуляцию сердца у 6- и 9-месячных животных (табл 7) Так после лечения 6-месячных животных у них повышаются общая мощность спектра суммарный эффект вегетативной регучяции и активность парасимпатического звена При этом происходит уменьшение доли низкочастотного компонента в общей мощности спектра, а также симпато-вагального индекса, что отражает снижение симпатического влияния на сердце Лечение 9-месячных животных не повышает сниженную мощность спектра, однако увеличивает (Р < 0,01) активность парасимпагического звена регупяции (НFмс- и HF%) Возникающее при этом уменьшение симпато-вагального индекса отражает снижение симпатической составляющей вегетативной регуляции сердечного ритма, что улучшает функциональное состояние сердца. Это соответствует проведенным ранее исследованиям, которыми установлено, что увеличение вагусной активности улучшает вегетативную регуляцию сердечного ритма и облегчает сердечную недостаточность при судорожных состояниях [462], гогда как снижение активности вагуса коррелирует с повышением риска внезапной сердечной смерти при эпилепсии [312, 527]

Таким образом, результаты исследований указывают на то что снижение СА мозга способствует утучшению измененной вегетативной регуляции сердца у б и 9 месячных животных с АЭ, при этом снижается централизации управления ритмом сердца и уменьшается интервал реполяризации тевого желудочка. Лечение пациентов другими противосудорожными препаратами также выявило улучшение показателей ВСР [324]

Однако остается открытым вопрос о том, зависит ли характер изменений ВСР от уровня СА пациентов Результаты проведенных исследований показали, что снижение SWD-активности мозга после лечения конвулексом не всегда однозначно влияет на ВСР у животных разных возрастных групп с абсансной эпилепсией У 12-месячных животных в оттичие от 6 и 9 месячных, введение конвутекса снижает пик-во іновую активность по не улучшает измененную вегетативную регуляцию сердца и не снижает увеличенный интервал реполяризации левого желудочка (табл 7) Одна из причин кардиальных дисфункций при абсансной эпилепсии связана с нарушением центральных механизмов вегетативной регуляции [202, 567] Хотя SWD при неконвуть сивной эпи тепсии не столь продолжительны, однако они могут повторяться сотни раз в сутки, что серьезно нарушает функциональное состояние центральной нервной системы Это может приводить к хроническим изменениям в вегетативных центрах, которые постоянно стимулируются и и б юкируются повторяющимися пик-волновыми разрядами

В связи с этим полученные результаты дают основание полагать, что течение АЭ конвулексом утучшает центральные механизмы вегетативной регуляции сердца. Однако если длите вно прогрессирующая СА мозга превышает определенный порог, то усугуб тяющиеся изменения в вететативных центрах регуляции сердечно-сосудистой системы не восстанавливаются даже после терапевтического снижения СА

7.2 Влияние противосудорожной терапии абсансной эпилепсии на функциональные возможности сердца

В предыдущих разделах выявлены механизмы причинно-следственной связи между мозгом и сердцем, однако практически не изучен вопрос функциональных возможностей сердца при противосудорож ной герапии абсансной эпи тепсии Результаты исследований разных авторов изучавших дисфункции сердца, возникающие на фоне абсансной эпилепсии, расходятся Наибо тее неоднозначные выводы сделаны при изучении влияния некоторых антиабсансных препаратов на вегетативную регуляцию сердца [324, 374]

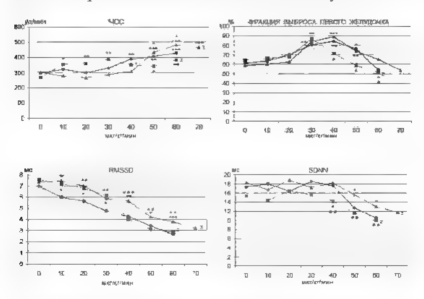
Решение этих вопросов актуально для подбора эффективной герапин пациентам, страдающим абсансной эпиленсией. В связи с этим изучены особенности регуляции сердечного ритма и стресс-индуцированный порог возникновения коронарной ишемии у крыс тинии WAG/Rij до и после течения абсансной эпиленсии препарагами первой очереди тамотриджином и конвутском. Их применение обус товлено тем. что крысы тинии WAG/Rij имеют выраженную депрессивность [483], а также дефицит активности мезолимбической дофаминергической системы [16]. Ламотриджин и конвулекс обладают разным антидепрессивным эффектом и по-разному влияют на состояние MA-ергических систем мозга, а также раз пичаются антиэпилентическими механизмами

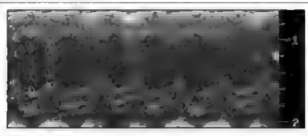
Первый препарат вводили 6-месячным крысам-самцам перорально в течение 7 дней, 1 раз в сутки в дозе 9 мг кг, второй внутрибрющинно, 2 раза в сутки по 10 мг кг в течение 9 дней. Динамику изменения функционального состояния сердца изучали у животных трех групп контроль после течения животных памотриджином и конвутсксом Регистрацию и запись ЭКГ и ЭЭГ осуществляли одновременно в теление пяти часов (с 10 00 до 15 00 ч) при помощи беспроводной тепеметрической системы в режиме online с использованием программы LabChart 7 для крыс.

Основным показателем абсансной эпичепсии являются спонтанно возникающие пик-волновые разряды. Поэтому все исследования проводили после того, как индекс пик-волновой активности на фоне лечения ламотриджином и конвулексом уменыпался (P < 0.001) и составлял в среднем $3.1 \pm 0.27\%$ до лечения $5.4 \pm 0.41\%$). При лечении гамотриджином это происходило через 7 ± 1.85 суток а конвулексом через 9 ± 2.91 суток

Результаты исследования показали, что нарастающая функциональная нагрузка индуцированная стресс-тестом (40 60 мкг кг мин

добугамина), увеличивает ЧСС у контрольных животных, а при дозе добутамина 60 мм/кг/мин ЭКГ регистрирует ишемические изменения мнокарда (рис . 9 После течения конвулексом реактивность сердца на стресс-тест увеличивается и ЧСС нарастает, начиная с 10 мкг кг мин добутамина. Иная динамика изменений ЧСС наб подается на фоне предварительного введения дамотриджина Функциональная нагруз ка, соответствующая 10-40 мкг/кг мин добутамина, не увеличива за ЧСС Однако дальнейшее нарастание нагрузки (50-70 мкг кг мин тобутамина) приводит к значительному увеличению (Р < 0,001) ЧСС. превышающему этот показате в у животных, получавших конвулекс Кроме гого после лечения конвулексом, как и у контрольных живот ных, ишемические изменения миокарда возникают при функциональной нагрузке, соответствующей 60 мкг кт мин добутамина. Тогда как при лечении ламотриджином доза добутамина, вызывающая элевацию сегмента ST > 2 мм составляет +0 мкг кг мин Это укязывает на го, что функциональные возможности сердца после лечения абсансной эпи тепсни замотриджином выше чем после лечения конвулском





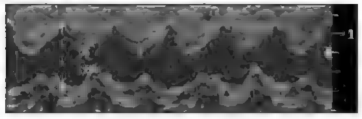


Рис 20. ЭкоКТ в М-режиме по длинной оси певого жегудечка при течении крас WAG-Rij дамотрипалном А. до введение добугамина. Б. стресс: ЭкоКТ с досугамином на фоне нефутки 40 въсукт мен

В пользу этого свидетельствуют результаты исследования ФВ тевого желудочка (рис 20) Оказалось, что посте течения конвулексом стрессовые нагрузки соответствующие 40–60 мм/кт мин добутамина сопровождаются ботее низкой ФВ чем при течении тамотриджином (рис 19) Уменьшение гемодинамических показателей сердца на фоне лечения абсансной эпиленсии конвутексом, а также ишемические изменения мнокарда, возникающие при меньшей нагрузке, позволяют полагать, что синженные функциональные возможности сердца могут увеличивать потенциальный риск возникновения фатальных желудочковых аритмий, приводящих к внезапной сердечной смерти.

Судя по результатам анализа ВСР, одна из причин разных функциональных возможностей сердца после лечения абсансной эниленсии замотриджином и конвулском связана с особенностями ветегативной регуляции сердечного ритма при нарастающей нагрузке. Гак. изучение динамики изменения RMSSD, отражающего активность парасимпатического звена вететативной регуляции, в целом свидетельствует о том, что пролонгированная функциональная нагрузка у животных контрольной и опытных групп сопровождается синжением парасимпатических влияний. Вместе с тем при увеличении дозы добутамина до 30 мкг/кг мин абсолютные ве пичины RMSSD у животных, получавших противоэпилентические препараты, были выше, чем у контрольных. Однако после того как доза добутамина у крыс. получавших конвулекс достигала 40 мкг/кг мин, RMSSD ученьшался и достигал уровня снижения у контрольных живогных. При нагрузке, соответствующей 40–60 мкг кг мин добутамина, на фоне лечения дамотриджином RMSSD быт статистически достоверно выше, чем у животных, по гучавших конвулекс. Аналогичные изменения выявлены при изучении общей вариабельности сердечного ритма. Стресс-тест на фоне предварительного лечения конвутексом по сравнению с тамотриджином сопровождается не только выраженным снижением SDNN при нагрузке, соответствующей 40–60 мкг кг мин добутамина, но и более ранними ишемическими изменениями в мнокарде, что свидетельству ет о перенапряжении регу ізторных систем и срыве их функциональных возможностей.

Гаким образом, в момент ишемических изменений миокарда (60 мкг/кг мин добутамина) на фоне печения абсансной эпилепсии конвулексом парасимпатический тонус ниже, чем после лечения дамо гриджином 'Это согласуется с клиническими и экспериментальными исследованиями, которые показали, что стимуляция вагуса улучшает вегетативную регуляцию сердечного ригма и ослабляет сердечную недостаточность при сулорожных состояниях [488] а снижение вагусной активности корречирует с повышением риска внезапной сердечной смерти при эпилепсии [312, 527] Результаты исследований подтверждают вывод о том, что сердце животных, получавших конвулекс, имеет меньшие функциональные возможности поэтому его декомпенсация и донозологическое состояние при про юнгированной нагрузке возникают раньше.

Известно, что изменения состояния сердечно-сосудистой системы, вызванные судорожными припадками, опосредуются через вегетатив ную область гипоталамуса [509], а нарушения ВСР при эпилепсии могут быть связаны с хроническими изменениями в вегетативных центрах, которые постоянно стимутируются или блокируются повторяющимися пик-волновыми разрядами. Это дает основание полагать, что после лечения абсансной эпи тепсии тамотриджином центральные механизмы вегетативной регу ищии сердца способны более длите вно поддерживать его функциональные возможности при стрессовой нагрузке, чем после лечения конвулексом.

В заключение следует отметить что нарастающая стресс-индуцированная нагрузка на фоне предварительного лечения животных замотриджином и конвутексом неодинаково влияет на динамику изменения ВСР, показатели ФВ левого желудочка и сроки возникновения ишемических изменений миокарда, что отражает разные функциональные возможности сердца После печения абсансной эпилепсии конвулексом донозологическое состояние, обусловленное ишемическими изменениями миокарда, возникает при меньшей функциональной нагрузке чем при чечении замотриджином, что может быть причиной потенциально более высокого риска возникновения жизне угрожающих аритмий

7.3. Циркадные изменения функциональных возможностей сердца при абсансной эпиленсии

Результаты исследований, представленные в предыдущих разделах, свидетельствуют о взаимообусловленности церебральных и кардиальных изменений при разных уровнях судорожной активности мозга Однако в разное время суток судорожная активность мозга может изменяться [157, 168] Это дает основание полагать, что характер гаких изменений может сказываться на вегетативных механизмах регуляции ССС Понимание этих вопросов крайне важно для поиска и разработки способов эффективной герапии неконвутьсивной эпилепсии с позиций учета индивидуальной циркадности пик-волновой активности мозга. Особую значимость эта проблема приобретает в связи с тем что в абсолютном большинстве спучаев абсансная эпилепсия возникает у детей раннего возраста, когда происходит функциональное становление нервной системы и возможностей ССС В связи с этим изучены циркадные изменения функциональных возможностей сердца у крыс линии WAG/R₁₁ с генетически детерминированной абсансной эпилепсией

Основным показателем абсансной эпилепсии являются спонтан но возникающие пик-волновые разряды. Анализ суточной записи ЭЭГ у животных линии WAG R11 выявил неравномерное распределение в течение суток не только количества, но и продолжительности SWD (табл 8). При этом пик-волновой индекс не изменяется Максимальное количество SWD возникает ночью, ранним утром и вечером в то время как минимальное обнаружено с 8 до 16 ч. Однако с 8 до 12 ч средняя продолжительность разрядов пик-волна на 31% бо выше, чем ночью (0. 4 ч). Повышение судорожной активности в темное время суток обнаружено и при работе с другими моделями эпи тепсии [452, 524]. Кроме того, при абсансной эпилепсии ко пичество SWD в течение суток зависит от функциональной активности организма [505]

Таблица 8 Частотно временная структура SWD у крыс WAG/Rij в гечение суток

Время, ч	Среднее количество SWD (шт.) 32 час	Средняя продолжитель- ность SWD, с	Пик волновой яндекс (%)
0-4	30,6 ± 2,46	5,56 ± 0,41	4.81 ± 0,42
4-8	28,2 ± 2,59	5,81 ± 0,39	4,47 ± 0,41
8-12	20.5 ± 1,37**	7,29 ± 0,56*	4.09 ± 0,34
12-16	21.7 ± 1,75*	6.71 ± 0,48	4.22 ± 0,39
16-20	26,2 ± 2,09	6,44 ± 0,49	4.55 ± 0,40
20-24	28,4 ± 2,14	5,82 ± 0.48	4.67 ± 0,42

Примечание. Р по сравнению с ночным перводом времени (0-4 q) * P < 0.05, ** P < 0.01

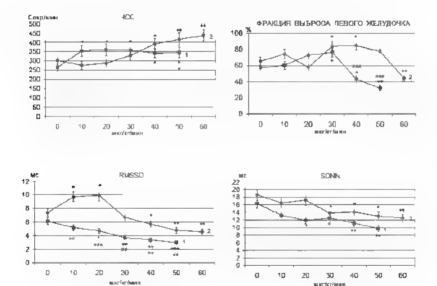


Рис. 21. Динамика изменения функционального состояния серцца в 2 ч (1) и 10 ч. 2) у крыс цинии WAG-R₂: при стресс текте * изменения по сравнению с соответствующим изходным состояние ч. 0).
изменения по сравнению с графиком 2 *, #. P < 0.06; **, ## P < 0.01 *** ±± ± P < 0.001

По гученные результаты дают основание полагать, что неравномерное распределение в течение суток пик-волновой активности мозга может по-разному влиять на вегетативную регуляцию сердечного ритма и функциональные возможности сердца в разные временные периоды

Увеличение ЧСС в ночное время (2 ч) при стресс-тесте, соответствующем 10 мкг кг/мин добутамина свидетельствует о высокой реактивности сердца на небольшую функциональную нагрузку, которая проявляется на фоне максимальной пик-волновой активности (рис 21) Однако высокая реактивность требует не только глубокой мобилизации энергетических и пластических ресурсов сердца, но и повышения напряжения систем его регуляции, что в конечном счете может приводить к снижению резерва их потенциальных возмож ностей Этим, по-видимому обусловлен срыв механизмов регуляции сердца и возникновение в миокарде ишемических изменений при стресс-индуцированной нагрузке с добутамином, соответствующей 50 мкг/кг/мин

Иная динамика ЧСС наблюдается при функциональной нагрузке на фоне снижения количества SWD в утренние часы (10 ч) Она характеризуется отсутствием изменений ЧСС при малых дозах добутамина. Ее увеличение происходит только после того, как доза препарата достигла 40 мкг кг/мин При этом элевация сегмента SI ≥ 2 мм, свидетечьствующая об ишемических изменениях в миокарде, возникает при большей чем ночью, дозе добутамина (60 мкг кг мин) Последнее отражает повышение функциональных возможностей систем регуляции сердца, нозво іяющее более продолжительно поддерживать компенсаторные механизмы при нарастающей стресс-индуцированной нагрузке

В по взу этого свидетельствуют результаты исследования ФВ гевого же гудочка (рис 21, 22) Оказа юсь, что в ночное время стрессовые нагрузки соответствующие 40 и 50 мкг кг мин добу гамина, сопровождаются более низкой ФВ чем днем Уменьшение гемодинамических показателей сердца при стресс-тесте на фоне ночного увеличения пик-волновой активности, а также ишемические изменения миокарда возникающие при меньшей нагрузке, отражают снижение функциональных возможностей сердца в ночное время, что может увеличивать потенциальный риск возникновения фагальных желудочковых аритмий, приводящих к внезапной сер дечной смерти

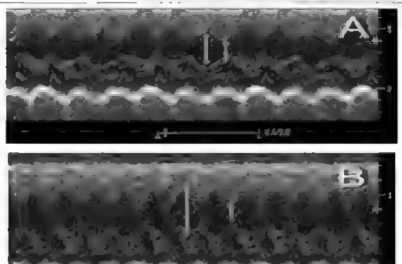


Рис. 22, ЭкоКТ в М-режиме по длинной оси левого желудочка при стресс тесте индуприраванном инфузикай добутамина (40 мкг/кг/мин) вочью (А) и пием (Б) у крыс чинии WAG Raj

Судя по результатам анализа ВСР, одна из причин разных функциональных возможностей сердца при нарастающей нагрузке связана с особенностями вегетагивной регуляции сердечного ризма в темное и светлое время суток. Так, изучение динамики изменений RMSSD, отражающей активность парасимпатического звена вегетативной регуляции сердца, указывает на то, что функциональная нагрузка в ночное время сопровождается прозонгированным снижением парасимпатических влияний, начиная с дозы добу тамина 20 мкг/кг мин. Готда как днем малые дозы добугамина (10 п 20 мкг кг/мын) повышают Р < 0.05) RMSSD, а его сныжение происходит после стрессовой нагрузки, соответствующей 40 мкг кт мин Кроме гого, ночью в момент ишемических изменений мнокарда (50 мкг кг/мин добутамина), парасимпатический тонус ниже чем днем. Это согласуется с клиническими и экспериментальными исследованиями которые обнаружили, что снижение вагусной активности коррелирует с повышением риска внезапной сердечной смерти при эпилепсии [312, 527] а стимуляция вагуса улучшает вегетативную регуляцию сердечного ритма и остабляет сердечную недостаточность при судорожных состояниях [475] В связи с тем. что внезапная сердечная смерть при эпиленсии возникает главным

образом ночью [362, 428] мало данных, объясняющих пато югические циркадные изменения ВСР при эпилепски [258] Результаты наших исследований свидетельствуют о том, что сердце животных с абсансной эпилепсией имеет меньшие функциональные возможности в ночное время поэтому его декомпенсация и донозо югическое состояние при пролонгированной функциональной нагрузке возни кают раньше, чем днеч

Подтверждением гому стужаг результаты изучения обшей вариабельности сердечного ритма. Так в дневное время снижение SDNN происходит после гого, как стрессовая нагрузка соответствует дозе добутамина 30 мкг кг мин Стресс тест на фоне ночного уве ичения пик-волновой активности сопровождается прогрессирующим снижением (P < 0.01) SDNN, начиная с функциональной нагрузки соответствующей 20 мкг кг мин добутамина. Снижение общей вариабельности сердечного ритма при меньшей функциональной нагрузке в ночное время а также ранние ишемические изменения в миокарде при стресс-тесте свидетельствуют о перенапряжении регутяторных систем и последующем срыве их функциональных возможностей

Из этого следует, что при стресс-тесте у животных с неконвульсивной эпилепсией проявляется сопряженность циркадных изменений пик-во іновой активности мозга и функциональных возможностей сердца, обусловленных особенностями вегетативной регуляции сердечного ритма в разное время суток Известно, что гипота іамо-гипофизарное звено эндокринной системы играет важную роль в координации ритмических процессов организма [559] Кроме того при судорожном синдроме изменения состояния сердечно сосудистой системы опосредуются через вегетативную обтасть гипота іамуса [509] Поэтому обнаруженная циркалность пик-волновой активности мозга при абсансной эпилепсии может сказываться на механизмах регуляции функций сердца через гипогаламические структуры

Таким образом, количественные различия показателей ВСР при стресс-тесте позволили оценить качественные особенности работы регуляторных механизмов сердца в периоды повышения и снижения пик-волновой активности мозга. Циркадные особенности регуляции сердечного ритма и функциональные возможности сердца у крыс линии WAG/R₁₁ с генетически детерминированной абсансной эпитепсией связаны с пик-волновой активностью мозга Максимальное ко инчество пик-волновых разрядов (SWD) возникает ночью, ранним

утром и вечером, а минимальное с 8 до 16 ч Ночью функциональные возможности сердца снижены. Поэтому при стресс-тесте в ночное время ишемические изменения в миокарде возникают при меньшей функциональной нагрузке, чем днем. когда SWD-активность ниже Это дает основание полагать что снижение копичества SWD и пик волнового индекса в дневное время способствует реализации возможностей центральных механизмов вегетативной регуляции сердца тогда как ночью, на фоне повышенной судорожной активности, эти возможности ограничены

8. ВЛИЯНИЕ ХРОНИЧЕСКОЙ СЕРДЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ НА ФОРМИРОВАНИЕ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ И МЕДИАТОРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ МОЗГА

8.1. Ауторегуляция церебральной гемодинамики при прогрессирующей сердечной недостаточности и ее связь с проявлением судорожной активности

Хроническая сердечная недостаточность (ХСН) является одним из наиболее распространенных, прогностически неблагоприятных заболеваний сердечно-сосудистой системы. Это финальный результат большинства заболеваний сердца и одна из основных причин смертности карднологических больных [21, 529]. Причем более половины пациентов с ХСН находятся в возрастной группе от 60 до 80 лет. Несмотря на внедрение в медицину новых высоко эффективных препаратов, выживаемость таких больных в течение 5 лет составляет для мужчин и женшин 25% и 38% соответственно [333]. При тяжелых формах ХСН в течение 1 года четальность достигает 50% причем 60% из них умирают в результате внезапной сердечной смерти [21]. Учитывая общую тенденцию старения населения развитых стран мира, оптимизация лечения больных с ХСН является одной из актуальных проблем современной кардиологии.

Многочисленные клинические исследования свидетельствуют о том, что у значительной части пюдей, страдающих хронической сердечной недостаточностью, возникают нарушения церебральной гемодинамики [126, 143, 145, 197, 367] Несмотря на то, что в мозге имеются механизмы, обеспечивающие ауторегуляцию перебрального кровотока, их компенсаторные возможности при усугубляющейся сердечной недостаточности (СН) постепенно исчерпываются Мнения авторов об ассоциированности прогрессирующей сердечной дисфункции и возможностей ауторегуляции церебральной гемодинамики на разных стадиях сердечной декомпенсации расходятся Так, результаты ряда исследований указывают на наличие положительной корреляции между сердечным индексом и мозговой гемодинамикой [367] Тогда как в других работах не выявлено корреляции между фракцией выброса тевого желудочка и мозговым кровотоком [286] Поэтому авторы выдвигают концепцию о независимости мозгового кровотока от сердечного выброса.

Кроме гого. СН рассматривается не только как фактор риска нарушений церебральной гемодинамики но и связанных с ними неврологических расстройств. сопровождающихся повышенной судорожной активностью [197, 322, 396] По этому вопросу наиболее распространено мнение, что причиной повышения СА при СН является гипоксия, обусловленная мозговой гипоциркуляцией, однако данные питературы противоречивы Вместе с тем уточнение взаимосвязи неврологических расстройств, в частности повышенной СА, и выраженности СН актуально для понимания механизмов патогенеза и совершенствования герапевтических подходов В связи с этим изучены особенности изменений ауторегуляции мозговой гемодинамики в зависимости от степени декомпенсации сердечной деятельности при прогрессирующей СН, а также выявлена ее связь с проявлением судорожной активности

Исследования проведены на белых крысах-самцах иннии Wistar. Использовали доксорубицин-индуцированную модель АСН, которая наиболее адекватно воспроизводит СН разной степени гяжести [66, 89] Крысам линии Wistar внутрибрющинно вводи и доксорубицин фирмы "Farmohemi" (Нидерланды) в общей кумулятивной дозе 20 мг кг. разделенной на 5 еженедельных инъекций Кардиотоксический эффект нарастающей дозы доксорубицина сопровождается постепенным увеличением количества поврежденных кардиомиоцитов [100, 489]. снижением сократимости миокарда тевого желудочка его эксцентрическим ремоделированием [66, 89] Доксорубиции не проходит через гемато энцефалический барьер (ГЭБ). Контрольные животные получали соответствующие дозы физраствора. Для выявления компенсированной и декомпенсированной стадий СН каждые три дня с помощью эхокардиографии (эхокардиограф Mindray M5, датчик 10 МГц, фирмы "Mandray", Китай) оценивали объемную скорость кровотока в легоч ной артерии.

Утьгразвуковое исследование позволи ю изучить влияние прогрессирующей СН на мозговую гемодинамику По данным эхокардиографии опреде и и с тедующие стадии СН компенсированную (КСН), раннюю декомпенсированную (РСД) и тяжелую декомпенсированную (ТСД) Для выявления компенсированной и декомпенсированной стадий СН каждые три дня с помощью ЭхоКТ (ульгразвукового сканера Mindray M5, датчик 10 МГц фирмы "Mindray", китай) определяли сердечный выброс (СВ) по объемной скорости кровотока в легочной артерии Линейную скорость кровотока (ЛСК) в базилярной артерии изучали методом гранскраниальной допплерографии (рис 23)

Ультразвуковое исследование экстра- и интракраниальных сосудов позволило изучить влияние прогрессирующей СН на мозговую гемодинамику Исследование проводили ультразвуковым аппаратом Mindray M5 "фирмы "Mindray", Китай), используя тинейный датчик 10 МГц.

Исстедования выполняли под масочной седацией ингаляционным анестетиком изофлюраном Допилеровское сканирование про водили при достижении животным седации 4-й степени поликале Ramsay (сохранялся поверхностный сон с реякцией на прикосновение и громкий звук) Анестетик легко дозировали с помощью специального испарителя для изофлюрана Drager Vapor 2000 (Германия) Поверхностная седация позволяет сохранить рефлекторные реакции. Согласно данным титературы, изофлюран оказывает наименьшее воздействие на сердечно-сосудистую систему [26]

Экстракраниальное исследование брахиоцефа выых сосудов вк поча по определение пинейной и объемной скорости кровотока (ОСК) по общей сонной артерии (ОСА—Используя В—и Color режимы, проводили лоцирование ОСА и измеря и ее диаметр—Да нее в РW-режиме записывали допплерограмму кровотока ОСА которая позволяет определить тип кровотока и рассчитать линейную скорость (ЛСК)

Объемную скорость кровотока ОСА определяли по уравнению непрерывности потока

$$OCK$$
 $\pi \times \frac{(\partial uamemp\ conнoù\ apmepuu)^2}{4} \times ЛСП$

Интракраниальные изменения кровотока оценивали с помощью транскраниальной допплерографии, используя линейный датчик 10 МГц. Двя этого субокципитальным доступом проводили прямое трип ісксное сканирование базилярной артерии Выбор базилярной артерии обусловіен тем, что она участвует в образовании Виллизиевого круга Кроме того, субокциппитальным доступом возможна прямая визуализация базитярной артерии, а не через кости черена, которые значительно ухудшают качество изображения и достоверность информации по дошплеру Визуализацию базилярной артерии проводили путем сканирования мозга с использованием цветного и энергетического допилеров [101, 182]. По шкале цветного допплера можно определить скорость кровотока в артерии. Исследование начинали в В-режиме с определения структур го ювного мозга, далее дуплексным сканированием визуализирова и базилярную, заднемозговую и позвоночные артерии После лоцирования базилярной артерии в режиме триплексного сканирования (В-, С-, PW-режимы) записывали допилерограмму кровотока (рис. 23, 24)



Рис. 23. Визуализация озлиженой артерии крысы с помощью цветного попилера



Рис. 14. Регистрация кровотока в базилорной артерии прысы с тимещью импульсию волнового дошлера

Дуплексное и гриппексное сканирование внутримозговых артерий (рис. 24) позволяет измерить следующие показатели [88]:

- Пиковую систолическую скорость кровотока (Vps), которая харакгеризует максимальную амилитуду систолического шика.
- Максимальную конечную диастолическую скорость (Ved., которая характеризует максима тьную ветичину скорости в конце диастолы
- Усредненную по времени максимальную скорость кровотока (ТАМХ), которая яв иется результатом усреднения скоростных составляющих огибающей дошплеровский спектр
- Индекс периферического сопротивления (RI), который косвенно характеризует состояние периферического сопротивления RI (Vps Ved)/Vps.
- 5 Индекс путьсации (PI) который косвенно характеризует состояние периферического сопротивления. PI (Vps Ved)/TAMX.

 Систоло-диастолическое соотношение (S/D) косвенно карактеризует состояние периферического сопротивления S D = Vps Ved.

После проведения триплексного сканирования базилярной артерии и определения основных показателей интракраниального кровообращения в нокое опенива и резервные возможности метабо инческого и многенного звеньев ауторегуляции Важное преимущество применения функциональных проб в том что они позво изот минимизировать индивидуальные различия и опенить направленность изменений

Однако для по тучения и правыльной интерпретации показателей функционального резерва необходимо использовать воздействия, которые свойственны системе церебральной ауторегуляции [12] Поэтому для оценки метаболического звена ауторегуляции применяли гиперкапническую пробу [88]. Для этого проводили ингаляцию смесн 5 7% углекислого газа с воздухом в течение 1 2 мин. Для контроля СО, и О, во вдыхаемом воздухе использова и капнограф «КАРДЕКС МАР-02» (ООО КАРДЕКС. Россия) и монитор кислорода "ОхіQuant S Plus" Уветичение концентрации [НСО3] в крови приводит к активации рецепторов синокаротидной зоны и гладкомышечной стенки сосудов что вызывает вазодилатацию интракраниальных артерий. Адекватным считается возрастание пиковой систо ической скорости на 40–60% (рис. 25) Незначительное повышение пиковой систолической скорости свидетельствует о выраженном снижении метаболической регуляции

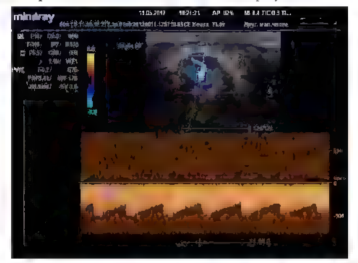


Рис. 25. Регистрация кровотска в сазвлярной артерия крысы при гипокапиической просе УЗИ в режиме color и РW допилера



Puc. 26. Рёгистрация кровотова в означирной артерии крысы при компрессионной просе УЗИ в режиме color и PW дошилера

Для опенки резервных возможностей миогенной регуляции проводили пробу с кратковременной компрессией общей сонной артерии Компрессия в течение 5-6 с вызывает резкое снижение давления в интракраннальных сосудах и рефлекторный компенсаторный ответ в виде вазодилатации. При восстановлении кровотока в базилярной артерии регистрируется значительное повышение всех скоростных показателей кровотока. По степени повышения скоростных показателей можно судить о резервных возможностях многенного звена регуляции (рис. 26)

Уровень СА у каждого животного оценива и с помощью общепринятой пентилентегразоловой (ПТЗ) пробы [92] Критернем оценки СА служила величина индивидуальной пороговой дозы ПТЗ (в мг кг массы животного), способная вызвать клонико-тонические судороги. Для этих целей с помощью инфузомата вташи Perfusor Compact. Германия) крысам внутривенно вводили 1%-ный раствор ПТЗ ('Sigma'', USA) со скоростью 0.1 мл/мин до появления внешних признаков повышения судорожной активности (выраженное повышение тревожности, частый груминг, подергивание мыши морды а затем спины и др.) Далее судорожная реакция развивалась спонтанно. При этом определяли общую продолжительность судорог, а также длительность клонической и гонической фаз





Рис. 27. МРТ серша при компенсированной сердечной недостаючности

Таблица 9 Изменения гемодинамики на разных стадиях прогрессирующей СН

Стадия С Н	СВ, мл мен	ксо, мл	КДО, мл	УО, ил	$\Phi B_{d/0}$	ОСК в общ. сонной артерии (мл мин)
Контроль	199 ± 13,9	0,33±0,03	0,85 ± 0,07	0,53 ± 0.04	62 ± 4,59	12,7 ± 1.07
ксн	190 13.7	0.36 0,03	0.82 0.06	0,44 0 0.3	55 445	11 3 0 93
РСД	146 ± 12,0 P < 0,05	0,79 ± 0,06 P < 0.001	1,23 ± 0,09 P < 0,01	0,37 ± 0,03 P < 0,01	33 ± 2,74 P < 0.001	10,6 ± 1.01
тед	111 ± 8.43 P < 0.001	1 02 ± 0,09 P < 0 001	1.26 ± 0.10 P < 0.01	0,27 ± 0,02 P < 0,001	21 ± 1.6 P < 0 001	8,2 0,68 P < 0,01

Примечание КСН компенсированная сердечная недостаточность, РСД равняя стадия декомпенсации, СВ сердечный выброс, КДО конечный диастолический ооъем, КСО конечный систолический ооъем УО ударный объем, ФВ фракция выороса девого желудочка, ЧСС частота сердечных сокращений, ОСК объемная скорость кровотока Р отражает уровень значимости различий между исследованными показателями у животных с СН в крыс контрольной группы.

Результаты ультразвукового исс гедования кровотока в тегочной артерии, а также функциональной магнитно-резонансной томографии указывают на 10, что в течение 12 ± 1.07 суток после завершения введения доксорубицина показатели гемодинамики сохраняются на контрольном уровне (рис 27, табл 9). Однако адекватный минутный объем кровообращения поддерживается за счет увеличения (P < 0.05) частоты сердечных сокращений что свидетельствует о КСН

Через 20 ± 1,51 суток у 92% животных обнаружена декомпенсированная сердечная недостаточность При этом наблюдалось снижение СВ, ФВ тевого же гудочка и VO, тогда как КСО и КДО уве пичива пись на 139% и 45% соответственно Однако средняя ОСК в сонной артерии не изменялась (рис 28)

Эту стадию выделили как РСД Через 35 ± 2 59 суток после завершения введения доксорубицина у 95% животных возникают тяжелые нарушения гемодинамики Объективным к иническим подтверждением тяже юй СН является накопление жидкости в перикарде, плевральной, брюшной по юстях и увеличение размеров печени что наблюдалось у животных с ГСД (рис 29)



Рис. 18. Кровоток в общей сонной эргерии при раиней стадии девомпенсации серпечной недостаточности. Регистрация с полющью импутьсяю волнового дошклера.

Таблица 10 Изменения гемодинамики в базилярной артерии на разных стадиях прогрессирующей СН

№ 11/11	Тест/ стадия СН	Vps, cm/c	Ved, cm/c	TAMX,	S/D	PI	RI
I	Контроль	46 ± 3,17	75 ± 1,85	33 ÷ 2,11	1,88 0,14	0,65 - 0,04	0.46 ÷ 0,03
2	KCH	42 ± 3,15	22 ± 1 89	30 1.7.55	19- 0.17	0.67 - 0.06	0.48 0.04
3	РСД	92 ± 3,84	28 ± 2,16	41 + 2,75 P < 0.05	188 019	0.59 ± 0.05	047±004
4	ІСД	35 ± 7 83 P < 0.05	7 ± 1 50 P < 0,01	23 1 61 P < 0.01	7 .1 ± 0 19	0.81 = 0.06 P < 0.05	0 13 1 0 0.3
٩	ГТ у кант рольных животных	110 9 24 P < 0.001	65 + 5 9. P < 0,001	83 - 6.81 P < 0,001	1 68 0 12	0 54 0 04	0 40 ÷ C 03
б	TT y жи- вотных c KCH	101 9 19 P < 0.01	64 ± 5,44 P < 0.001	77 ± 6,47 P < 0.001	1 58 0 14	048 003 P<001	0 17 - 0 03 P < 0 05
7	ГТ у жи- вотных с РСД	60 ± 5 04 P < 0 05 P' < 0,0.	3.3 ± 2.37 P < 0.05 P < 0.0.	38 . 31 P < 0.00°	185 017	0.77 - 0.06	0.46 + 0.04
8	ГТ у жи- вотных г ТСД	50 ± 3,85 P' < 0.001	27 ± 2 19 P < 0 00.	34 ÷ 2 65 P < 0 001	1,83 018	0.66 0.05	0 45 + 0 04
9	КТ у конт рольных животных	169 14 12 P < 0.001	97 ± 9 41 P < 0.001	177 ± 11 18 P < 0 001	1 73 - 0 13	0.56 0.05	0 42 ± 0 03
.0	КТ у жи- вотных г КСН	150 1+22 P < 0.001	89 ± 7 74 P < 0,001	1.2 ÷ 10.31 P < 0.001	1 68 0 15	0.54 0.04	0 40 ÷ 0.04

ИГООНГОТАТОЧНИЕ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ И МЕДИТРИМИ В МЕХАНИЕМ В ОРИГРОВИТЕЛЬНИЕ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ И МЕДИТРИВИЕМ МЕХАНИЕМ В МЕДИТРИВИТЕЛЬНИЕМ В

N₂ ¤′n	Тест сталня СН	Vps, cm/c	Ved, cm/c	TAMX,	S/D	₽Ι	RI
.1	КТ у жв вотных вотных г. ЭС. Д	146 ÷ 11.17 P < 0,001	95 ± 8.64 P < 0.001	112 + 9 44 P < 0,001	153 013	0.45 0.04 P < 0.01	0 45 10 03 P < 0 05
1.2	КТ у жен- вотных с ГС.Д	77 ± 6.54 P < 0.001 P < 0.001	48 ± 3.71 P < 0.001 P < 0.01	65 15 52 P < 0,001 P < 0.01	161 011	0 4 r = 0.04 P < 0.01	0.38 ÷ 0.02

Примечение ГТ типерканнический тест, КТ компрессионный тест общей сонной артерии. Vps—пиковая систолическую скорость кровотока. Ved —максимальная конечная диастолическая скорость кровотока. ГАМХ —усредненная по времени максимальная скорость кровотока. RI —индекс периферического сопротивления. РI —пульсовой индекс. S.D —систолодиастолическое соотношение Каждый исследованный показатель, после тестирования, а также при разных стадиях CH сравнива и с соответствующим показателем у контрольных животных уживотных различий между исследованными показателями уживотных с CH и крыс контрольный группы. Р — СН при ГТ по сравнению с контрольными животными при КТ





Рис. 29. Гидротораес (А) и увеличение косого вертикального размера (КВР) текой доли печени (Б) у крысы при тижелой сердечной недоскаточности. Ультразвуковое исследование в В-режиме

Таблица 11 Пороговые дозы пентилентетразола, вызывающие клонико тонические судороги на разных стадиях прогрессирующей СН

		Продолжительность судорог (с)			
Стадия СН	Доза ПТЗ (мг/кг)	Общая	Клоническая фаза	Тоническая фаза	
Контроль	30,07 ± 2 58	9,68 ± 0.72	5,37 ± 0,43	4,31 ± 0.40	
ксн	27,97 ± 2,17	12,02 ± 0,77 P < 0,05	6,98 ± 0,59 P < 0,05	5,04 ± 0.42	
РСД	22,33 ± 1 83 P < 0,05	14 69 ± . 33 P < 00.	8,72 ± 0,83 P < 0.01	5,97 ± 0.55 P < 0.05	
тед	16.12 ± 1 42 P < 0,01	21 17 ± 2 .7 P < 0,001	12, 98 ± 1,27 P < 0,001	8,19 ± 0 91 P < 0 01	

Примечание КСН компенсированная сердечная недостаточность, РСД ранкях стадия декомпенсации. ГСД тяже ная стадия декомпенсации, ПТЗ пентилентетразоп Изменения судорожной активности при разных стадиях СН сравнивали с уровнем судорожной активности у контрольных животных. Р отражает уровень значимости различий между исследованными показателями у животных с СН и контрольной группы крыс

Гранскраниальная допплерография не выявила изменений ЛСК (Vps и Ved) в базитярной артерии животных с КСН и РСД (габл 10), что свидетельствует об отсутствии нарушений мозговой пиркуляции Кроме гого, адекватная «откликаемость» базилярной артерии животных с КСН на гиперкапническую и компрессионную функциональные нагрузки отражает высокие резервы метаболического и миогенного каскадов ауторегуляции

Отсутствие уменьшения объемной скорости кровотока в общей сонной и линейной скорости в бази іярной артериях при РСД, а также сохранение реактивности на гиперкапнический и компрессионный тесты позво іяют исключить уменьшение доставки кислорода к мозту этих животных В то же время некоторое снижение (по сравнению с КСН) резерва метаболического каскада ауторегуляции, по-видимому, свидете іьствует о перенапряжении систем регуляции в ответ на гиперкапнический тест. Кроме того, увеличение кровотока в ответ на компрессионный тест при РСД сопровождающееся снижением РІ, по-видимому, обусловлено нарушением резистентности сосудистой стенки, что может служить предиктором декомпенсации мозгового кровотока в да іьнейшем В потьзу этого свидетельствует выраженное снижение мозгового кровотока, обнаруженное при ТСД.

Дальнейшее усугубление СН приводит не только к прогрессирующему уменьшению фракции выброса, но и к снижению кровотока в общей сонной и базилярной артериях Так в бассейне базилярной артерии животных с ТСД происходит снижение Vps. Ved и ТАМХ, а также увеличение PI на 2^{50} (табл 10), что ассоциируется с уменьшением ЛСК и повышением циркуляторного сопротивления Кроме гого, функциональные нагрузочные тесты выяви и не только ареактивность метаболического каскада ауторегуляции, но и значительное снижение миогенных резервов ауторегуляции

Многочисленными клиническими и экспериментальными исследованиями установлено, что снижение церебральной гемодина мики ниже критического уровня сопровождается повышением судорожной активности [2] В связи с этим предстояло выяснить, на какой стадии СН начинает повышаться СА, и всегда ли это связано с гипоксией Несмотря на отсутствие нарушений гемодинамики в общей сонной и базилярной артериях у животных с КСН и РСД, их СА бы та разной Так, у животных с КСН пороговая доза ПТЗ не отличалась от контроля, хотя клоническая фаза при введении этой дозы конвульсанта была на 24% более продо іжительной (таб т 11) Последнее может указывать на то, что при судорожном припадке возникающем на фоне КСН снижаются возможности антисудорожных механизмов, которые по данным Г Н Крыжановского [84], включаются при судорогах и направлены на ослабление или купирование патологического процесса. У животных с РСД судорожная активность новышается на 26% При этом продолжите вность клонической фазы припадка увеличивается на 62%, а тонической на 39%

Таким образом, на ранней стадии сердечной декомпенсации кро воток в общей сонной и базилярной артериях не изменяется, однако судорожная активность животных повышается. Сохранение реактивности на компрессионный тест позво иет по загать, что повышение СА связано не только с циркуляторными нарушениями в мозге Прогрессирующее усугубление сердечной недостаточности приводит к тяжелой стадии декомпенсации, сопровождающейся снижением кровотока в общей сонной и базилярной артериях, а также увеличением СА При этом значительно снижены как метаболические, так и миогенные резервы ауторегу ящии Систолическая дисфункция при разных стадиях СН неодинаково сказывается на резервных возможностях ауторегуляции мозговой гемодинамики, что влияет на формирование и усутубление СА.

8.2. Роль моноаминергических механизмов мозга в проявлении судорожной активности при компенсированной и декомпенсированной сердечной недостаточности

Многочисленные клинические исследования свидетельствуют о том, что у значительной части населения высокоразвитых стран наблюдает ся высокий уровень коморбидности неврологических и сердечно-сосудистых заболеваний [322] Нейрокардиологические нарушения связаны с патологическими механизмами, в основе которых тежит рассогласование функциона вью обусловленных взаимоотношений нервных и кардиологических процессов [382]. Одна из причин такого рассогласования при сердечной недостаточности связана с нарушением мозговой гемодинамики сопровождающимся ишемней, дефицитом энергетических и пластических ресурсов в мозге. Вместе с тем магнитно-резонансная томография выявила нарушения в мозге и в отсутствие церебральной ишемии при компенсированной СН [390] Анализ результатов исследований причин но-спедственных связей между мозгом и сердцем свидете њетвует о том. что в настоящее время нет единых представлений о механизмах, провоцирующих многообразие функционально-метаболических нарушений в ЦНС при прогрессирующей хронической сердечной недостаточности (ХСН) Понимание таких механизмов важно в связи с тем, что СН относится к наиболее значимым факторам риска нарушения мозговой гемодинамики, сопровождающимся большим количеством неврологических синдромов, в том числе и повышением судорожной активности [341, 396]

Известно, что ХСН чаше всего развивается не мгновенно, а носит постепенно прогрессирующий характер и проходит вначале стадию компенсации а затем декомпенсации Поэтому можно предположить, что на каждой стадии формирования сердечной дисфункции степень ассоциированности нарушений с изменениями в мозге будет разной. Важная ро вь в патогенезе судорожных состояний принадлежит моноаминергическим (МА) механизмам мозга [420] В связи с этим изучено впияние хронической сердечной недостаточности на пролонгирование судорожной активности и ее связь с моноаминергическими механизмами мозга Для этого исследовали метаболизм моноаминов мозга у животных с компенсированной и декомпенсированной хронической сердечной недостаточностью, а также в ияние прогрессирующей сердечной недостаточности на проявление судорожной активности

Содержание моноаминов (МА) норадреналина (НА), дофамина (ДА), серотонина (СТ) и продуктов их дезаминирования диоксифенилуксусной кислоты (ДОФУК). 5-оксинидолилуксусной кислоты

(5-ОИУК) определя и в разных отделах ЦНС с помощью высокоэффективной жидкостной хромагографии (ВЭЖХ) с этектрохимической детекцией Выделенные отделы мозга взвешивали и замораживали в жидком азоте При исследовании их гомогенизировали в 20-кратном объеме 0.1 N HClO, содержащем 0.1% калий метабисульфит и внутренний стандарт 3,4 лигидроксибензиламин (ДГБА) ("Sigma", USA), его конечное содержание составляло 20 нг. мл. Гомогенаты центрифугировали в течение 10 мин при 4° С и 14 000 g (центрифуга Biofuge Stratos, Германия), а полученный супернатант фильтровали центрифугированием (микроцентрифуга Місто СА-ІІ, США) через микрофильтры Nvlon 66 (диаметр пор 0.2 мкм. США) в течение 5 мин при комнатной температуре и 3000 g. Фильтрат (20 мкл) вводили в ВЭЖХ-систему через инжектор (Rheodyne 7/251), снабженный петлей на 20 мкл. Для фракционирования МА использовали обращеннофазную SiO, С18 хроматографическую колонку (150 · 4,6 мм, размер зерен 3 мкм) фирмы "Beckman" (США) без преколонки Подвижная фаза 0,1 M цитратно фосфатный буфер (рН 3.2), содержащий 0,3 мМ окти ісульфата натрия, 0.1 мМ ЭДТА и 8%-ный ацетонитрил Рабочие растворы стандартов моноаминов (НА. ДА. СТ. ДОФУК, 5-ОИУК) готовили в концентрации 100 нг/чл. Элюцию анализируемых растворов осуществля и со скоростью 0.7 мл/мин с помощью насоса высокого давления НРР-5001 фирмы "Laboratorni pristro e' (Чехия). Для количественного определения исследованных веществ использовали электрохимический детектор (BAS I C-4b, США Непосредственно перед анализом и после каждой 15-й пробы в систему вводили смесь стандартов. Содержание эндогенных веществ вычисляли относительно стандартов и выражали в нг'мг гкани Сбор и обработку хроматографических данных осуществля и с помощью программного обеспечения «МультиХром» версии 1 5 х.

Компенсированную и декомпенсированную хроническую сердечную недостаточность моделировали у крыс линии Wistar с помощью доксорубицина [66, 89, 99, 100, 489].

Результаты исс зедования кровотока в тегочной артерии животных указывают на то, что после завершения введения доксорубицина функциональные показатели гемодинамики сохраняются на контрольном уровне в течение .5 ± 1 27 суток (сердечный выброс 216 + 18,71 мл/мин, в контроле 190 16 06 мл мин, ударный объем 0,602 ± 0,047 мл, в контроле 0 664 ± 0,043 мл) В это время поддержание адекватного минутного объема кровообращения происходило за счет увеличения (Р < 0,05) частоты сердечных сокращений на 26% (359 ± 27 64 уд /мин, в контроле 286 ± 17 73 уд. мин) Через 27 суток у 98% животных

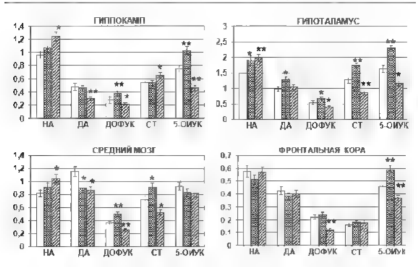
формируется ДСН. при этом наблюдается устойчивое снижение (на 36%) сердечного выброса (122 ± 10.37, P < 0.01), обусловленное уменьшением фракции выброса тевого желудочка. Кроме того, в этот период выявлена жидкость в перикарде, плевральной и брюшной полостях, что является клиническим подтверждением ДСН Все это сопровождалось снижением (на 25%) усредненной по времени макси мальной скорости кровотока в базилярной артерии (25,2 ± 1 66 см с, в контроле 33 8 ± 2.52 см с P < 0.05) Поэтому для исследований МА в мозге брали животных через 12 суток (компенсированная сердечная недостаточность КСН) и 35 суток (декомпенсированная сердечная недостаточность ДСН) после завершения введения доксорубицина

В отдельной серии исследований у животных с КСН и ДСН определяли порог ПТЗ-индущированной судорожной активности. Представленные в таблице 12 результаты свидетельствуют о том, что пороговая доза пентилентетразола, вызывающая клонико-тонические судороги у животных с КСН, статистически достоверно не отличалась от контроля, хотя имела тенденцию к снижению. При этом общая продолжительность судорожного припадка не изменялась, однако изменялась его структура, т е. увеличивалась на 42% (P < 0,01) длительность клонической фазы судорог, тогда как продолжительность тонической фазы не отличалась от контроля

У животных с ДСН судорожная активность значительно повышаіась, о чем свидетельствует снижение (относительно контроля) на 37% (Р < 0,01) пороговой дозы коразо іа, вызывающей клонико-тонические судороги Кроме гого, уветичивались (относительно контроля) общая продолжительность судорожного припадка, а также его клоническая и тоническая фазы на 58%, 72% и 43% соответственно

Таблица 12 Пороговые дозы нентилентетразола (мг/кт), вызывающие клонико гонические судороги при компенсированной и декомпенсированной сердечной недостаточности

		Продолжительность судорог (с)			
Воздействие	Доза ПТ 3		Клоническая фаза	Тоническая фаза	
Контроль	28.94 2.45	11 96 ± 1.04	6.19 ± 0.39	5 77 ± 0 45	
КСН	26,17 - 2 10	15,42 1,28	8 78 ± 0.62 P < 0,01	6,64 ± 0,57	
дсн	18,27 ± 1,67 P < 0.01	18,93 ± 1,55 P < 0,01	10 68 ± 1 02 P < 0,01	8 25 ± 0,58 P < 0 01	

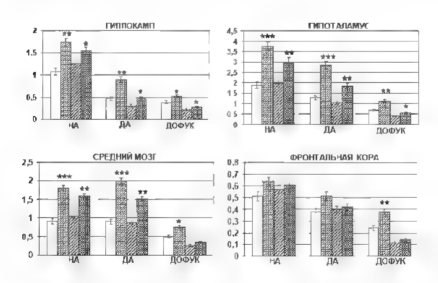


Pик. 30. Содержанно моновминов (вг/мг ткани) в разных отдилах мозга при компленсированной и докумпленсированной сердечной игдоститочности \square монтроль, \bowtie КСН, \bowtie ДСН * P < 0.01

Анализ результатов исследования метабо інзма МА у животных с разной судорожной активностью на фоне КСН и ДСН выявил ряд особенностей Установлено, что изменения содержания МА и их метаболитов в исследованных отделах мозга имели региональноспецифический характер и зависели от стадии СН (рис 30) Так, при КСН содержание НА и ДА в гиппокампе не изменялось, тогда как уровень ДОФУК и отношения ДОФУК ДА увеличива пись относительно контроля на 36% и 42% (Р < 0.01) соответственно В гипота замусе происходито увеличение НА, ДА и ДОФУК на 28%. 31% и 24% соответственно При исследовании метаболизма СТ в гиппокампе выявили увеличение (на 37%) голько продукта его деградации (5-ОНУК), а в гипотапамусе статистически достоверно увеличивалось содержание СТ и 5-ОИУК Анализ соотношения ДОФУК ДА в среднем мозге а также 5-ОИУК СТ в коре показат, что при КСН значительно увеличен метаболизм ДА и СТ Обнаруженное повышение уровня МА и их метабо інтов в исследованных отделах мозга дает основание полагать, что при КСН происходит увеличение активности МА-ергических механизмов.

Иной характер изменений обнаружен при ДСН Увеличение содержания НА (на 29%) в гиппокампе сопровождалось значительным снижением уровня ДА и ДОФУК на 37% и 22% соответственно Похожий характер сдвигов обнаружен и в среднем мозге. В гипоталамусе содержание ДА не изменя юсь, однако уровень ДОФУК уменьшался (на 27%, а НА увеличивался на 33%) Считается, что ДОФУК образуется в основном из вновь синтезируемого и вновь захваченного терминалями ДА Поэтому снижение отношения ДОФУК, ДА, обна руженное в исследованных отделах мозга, может отражать снижение активности ДА-ергической системы при ДСН

Исследование содержания СТ и 5-ОИУК у животных с ДСН выявило в основном снижение его метаболизма в исследованных отделах мозга. Так, ести в гиппокамие уровень СТ превышал контрольный (на 20%), то в гипоталамусе и среднем мозге он был ниже на 32% и 27% соответственно. При этом содержание 5-ОИУК в гиппокамие, гипоталамусе и коре было значительно меньше контроля. Известно, что снижение функциональной активности ДА- и СТ-ергической систем повышает чувствительность мозга к конвульсантам. В связи с этим можно полагать, что выявленное повышение судорожной активности у животных с ДСН может быть обусловлено снижением метаболической активности ДА и СТ.



Рыс. 32. Измененне содержание моножинов (иг мг ткани в разных отделах чозга при введения L. ДОФА животным с компинсированной и декомпенсированной сердечной недостаточностью. □ КСН

КСН + L. ДОФА □ ДСН □ ДСН + L. ДОФА * P < 0.05, ** P < 0.01, *** P < 0.001

Для выяснения этого вопроса изучили моноаминсинтезирующие возможности в ЦНС при компенсированной и декомпенсированной СН. С этой не вью животным с КСН и ДСН вводили внутрибрющинно предшественники синтеза дофамина и серотонина (Мадопар-125 и 5-окситриптофан)

Мадопар 125 фирмы "Hoffmann La Roche" (Швейцария) содер жит L-ДОФА, предшественник синтеза ДА, и бенсеразид, ингибитор периферического декарбоксилирования L-ДОФА. Бенсеразид не гоксичен и даже в бо њших дозах не проходит ГЭБ Мадовар-125 вводи и в дозе 25 мг кг (по L-ДОФА) за 1,5 ч до забоя 5-окситриптофан (5 ОГФ, Serva, ФРГ) вводили в дозе 20 мг кг за 2 ч до забоя Контрольным животным вводили соответствующие объемы физраствора.

Оказалось, что 1 - ДОФА, введенный на фоне КСН и ДСН, приводит к увеличению НА и ДА по сравнению с животными, имевшими соответствующую стадию СН до введения препарата (рис 31) Одна ко параметры увеличения у животных с КСН и ДСН были разными Так, введение L-ДОФА крысам с КСН сопровождается увеличением НА и ДА в среднем мозге на 98% и 121%, а в гипоталамусе на 89% и 137%, гогда как у животных с ДСН увеличение составля по соответственно в среднем мозге 51% и 76%, а в гипоталамусе 47% и 89%. Анаютичные различия выявлены и в гиппокамие В коре статистически достоверной разницы изменений НА и ДА не обнаружено, котя после введения L-ДОФА у животных с КСН наблюдалась тенденция к увеличению НА и ДА на фоне увеличения (Р < 0,0.1) содержания ДОФУК

Введение 5-О ГФ животным с КСН и ДСН сопровождается увеличением содержания СТ в среднем мозге (на 74% и 41%) по сравнению с крысами, имевшими соответствующие стадии СН до введения пре парата (рис 32)

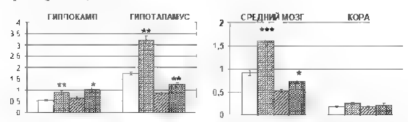


Рис 3.2 Изменение содержания серотонина (нг мл ткани) в разных отделах можга при введении 5.-ОТФ животным с вомпенсированной и декомпенсированной сердечной недостаточностью □ КСН В КСН 5.-ОТФ № Р< 0,05, *** Р< 0,01, *** Р< 0,001

В гипоталамусе введение предшественника синтеза СТ крысам с КСН приводит к увеличению содержания СТ на 85% а с ДСН — на 57% Причем различия между этими изменениями были статистически достоверными (P < 0.01). Однако в гиппокампе и коре различий при КСН и ДСН не обнаружено.

Гаким образом, при компенсированной и декомпенсированной ста диях СН проявляется разная сопряженность изменений в мозге с кардиогенными нарушениями При КСН изменения в мозге могут быть обусловлены напряжением центральных механизмов вегетативной регулящии компенсаторных функций сердца обеспечивающих нормальную церебральную гемодинамику Прогрессирующая СН приводит к длительному перенапряжению и постепенному истощению этих механизмов, что проявляется в снижении метаболических возможностей МА-ергических систем мозга при ДСН Подтверждением этому служат результаты исследований с функционально-нагрузочным тестом. Введение предшественников синтеза ДА и СТ показало, что МА син гезирующие возможности мозга при КСН и ДСН разные Снижение возможностей МА-ергических систем, обнаруженное при ДСН, может привести к необратимому рассогласованию функций центральных и вегетативных механизмов, обеспечивающих регутяцию сердечной деятельности

8.3. Влияние хронической сердечной недостаточности на пролонгирование судорожной активности и ее связь с медиаторными механизмами мозга

Для объективной оценки в шяния хронической сердечной недостаточности на пролонгирование судорожной активности и выясне ния ее связи с моноаминергическими механизмами мозга изучена другая модель ХСН Хроническую сердечную недостаточность моде пировали у крыс линии Wistar методом дробного дозированного олеоторакса рис 33 А), позволяющего создавать СН разной степени гяжести у мелких лабораторных животных (крыс) [116—169]. Для этого в каждую плевральную полость дробно вводили силиконовое масло, что приводило к повышению давления в чегочной артерии с последующим развитием ХСН Первое введение масла осуществля и в дозе по 1,5 мл 100 г массы крысы второе через месяц по 1 мл 100 г Плевральные пункции проводили под общей анестезией гиопента юм натрия (в б введение 1% о-ного раствора гиопентала натрия 15—20 мг/кг).

Физиологические исследования гемодинамики у животных с ХСН [169] показали, что увеличение внутриплеврального давления приводит к сдавливанию легочных сосудов и повышению давления в тегочной артерии. Все это усиливает нагрузку на правые отделы сердца и формирует в последующем хроническую правожелудочковую недостаточность. Тяжесть СН оценивали с помощью ЭхоКТ (рис. 33 Б) Морфологические исследования также выявляли характерные для ХСН изменения. Сердце быто шаровидной формы, увеличено в размерах, наблюдалась гипертрофия миокарда.





Рис. 33. Опесторякт (А), сердечный выброс у крыс с 1язеной сердечной недостаточностью (Б).
УЗИ веследование плевральной полости и триплексное съянирование тегочной артерии.

После возникновения ХСН у животных вызывали клонико-тонические судороги. Одна из задач исследования заключа тась в изучении продолжительности сохранения повышенной судорожной активности мозга, возникающей после однократных судорог у крыс с ХСН и без сердечной патологии. Для этого у животных обенх групп через 48 ч после первого судорожного припадка определяли пороговую дозу ПТЗ, при которой появляются клонико-тонические судороги. Животных, предназначенных для исследования в ЦНС моноаминов, декапитировали через 48 ч после судорог

Результаты свидетельствуют о том что судорожная активность животных с ХСН и контрольных крыс статистически достоверно не раз ичается (табл 13) Не обнаружено изменений судорожного порога через 48 ч после однократного судорожного припадка у крыс без сердечной патологии. Однако ес и судорожный припадок возникал у крыс с ХСН то постсудорожный период сопровождался статистически достоверным повышением судорожной активности через 48 ч. при этом 4 крысы погиб и

Таблица 13 Пороговые дозы пентилентетразола (мт/кг), вызывающие клонико-гонические судороги у животных с ХСН и без кардиальной патологии

		Длительность судорог (с)		
Воздействие	Доза пентилентетразола	Клоническая фаза	Тоническая фаза	
Контроль	29,75 ± 2,01	7,27 ± 0,58	4,87 ± 0,40	
Через 48 ч после судорог	33,67 ± 2,78	5,33 ± 0,42 P < 0,05	2,17 ± 0,29 P < 0,01	
XCH	25 08 ± 1,98	9,52 ± 0,73 P < 0,05	6.97 ± 0,61 P < 0,05	
Через 48 ч после судорог на фоне ХСН	21,12 ± 1,52 P < 0,01	12,89 ± 1 19 P < 0,01	10,58 ± 1 28 P <0 01	

Неоднозначные результаты получены при анализе структуры судорожного припадка. Несмотря на го, что пороговые дозы ПТЗ через 48 ч после судорог и при ХСН не отличались от контроля, длительность клонических и гонических фаз у животных этих групп быта разной. Гак, у крыс первой группы она меньше контроля (на 27 и 55% соответственно), а у второй больше на 30 и 43% (P < 0.05). Особенно выраженное увеличение (P < 0.01) продолжительности клонической и гонической фаз (на P и 117% соответственно) происходит у крыс, которые испытывали судорожный припадок на фоне ХСН

Анализ изменений содержания моноаминов и их метаболитов (рис 34) в разных отделах ЦНС выявил три основных момента, гребующих дальнейшего обсуждения Во-первых, через 48 ч после судорог содержание ДА и СТ а также их метабо питов в некоторых отделах мозга изменяется, гогда как содержание НА не отличается от контрольного уровня Так, увеличение содержания ДА обнаружено в среднем мозге, тогда как во фронтальной коре увеличивались как ДА, гак и его метаболит ДОФУК Кроме гого изменение содержания СТ выявлено только в гипоталамусе и гиппокамие, причем его увеличение в гиппокампе сопровождается увеличением уровня 5-ОНУК Таким образом, повышение уровня МА и их метаболитов в ряде отделов мозга через 48 ч после судорог дает основание по тагать о характерном уве гичении активности в них МА-ергических механизмов По-видимому, этим можно объяснить то, что судорожные пороги у животных этой группы и у контрольных крыс не отличались

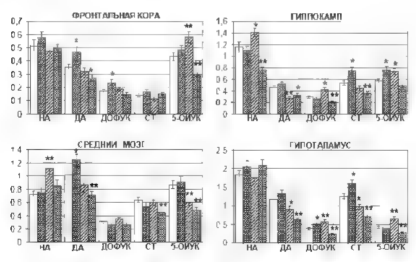


Рис. 34. Содержание моноаминов (ил мг тъани, в разных отделах можта после гудорог у кръп с ХСН

контроль
через 48 ч после судорожного припадъа
ХСН
через 48 ч после судорожного припадъа
препадъа на фоле ХСН * Р < 0.05. ** Р < 0.01

Во-вторых обращает на себя внимание тот факт, что при ХСН происходит статистически достоверное увеличение содержания НА в гиппокампе и среднем мозге, однако в гипоталамусе и гиппокампе выявлено снижение содержания ДА, сопровождающееся увеличением ДОФУК Причиной дефицита ДА, вероятно, является снижение синтеза и/или усиление его дезаминирования Следствнем этого ста ю увеличение отношения ДОФУК ДА Аналогичный характер сдвигов обнаружен при исследовании метабо изма СТ в гипоталамусе, где снижение его содержания сопровождается увеличением 5-ОИУК, а также индекса 5-ОИУК СТ В коре и гиппокампе уровень СТ не от ичался от контроля, однако содержание 5 ОИУК и отношение 5 ОИУК/СТ были статистически достоверно выше

В-гретьих, судорожный припадок у крыс с ХСН приводит к выраженным изменениям метабо лизма моноаминов в большинстве отделов мозга, которые сохраняются через 48 ч после судорог, что, по-видимому, определяет повышение судорожной активности, выявленное у жи вотных данной группы Постсудорожный период на фоне ХСН сопровождается снижением содержання НА в гиппокамие, а также ДА и СТ в большинстве исследованных отделов мозга. Причем в гиппокампе и гипота замусе снижается не голько уровень ДА но и ДОФУК Считается, что ДОФУК образуется в основном из вновь синтезируемого и вновь захваченного терминалями ДА. Поэтому снижение содержания ДОФУК обнаруженное в исследованных отделах мозга может отражать снижение активности ДА-ергических структур ЦНС Следует отметить, что постсудорожное содержание ДА во всех исследованных отделах мозга у крыс с ХСН было статистически достоверно ниже (P < 0.01) чем у животных имевших XCH без судорог Приведенные выше изменения метаболизма катехоламинов в ЦНС после судорог у животных с ХСН сопровождаются снижением содержания СТ и и и 5-ОИУК.

Обнаруженное в наших исследованиях снижение судорожного порота на фоне уменьшения содержания НА и ДА в ЦНС согласуется с данными титературы. Ранее было установлено, что снижение уровня НА и ДА в мозге, обнаруженное после разрушения КА проекций с помощью 6-оксидофамина, приводит к значительному повышению судорожной активности крыс и тяжести постсудорожных осложнений [64] В свою очередь, повышение судорожной активности мозга может усиливать сердечную недостаточность [396, 531] Нередко это приводит к формированию порочного круга Суть его заключается в гом, что кардиогенные нарушения церебральной гемодинамики, обуслов-

ленные прогрессирующей сердечной недостаточностью, приводят к ишемическим явлениям в мозге, провоцирующим судорожную активность. Последняя является патогенетической основой нарушений нейрогуморальной регуляции сердечной деятельности, усугубляющей сердечную недостаточность

Результаты исследований свидетельствуют о влиянии ХСН на со держание моноаминов и их метаболитов в разных отделах мозга Спедует учитывать, что при постепенно развивающейся сердечной недостаточности в сердце и мозге формируются компенсаторные процессы, которые направлены на поддержание нормальной церебральной гемодинамики. Увеличение содержания НА, обнаруженное в гиппокампе и среднем мозге, у животных с ХСН соответствует результатам исследований проведенных ранее В них установлено, что при функциональных напряжениях наиболее выраженные компенсаторные гемодинамические реакции всегда сопровождаются уси тенным норадренергическим ответом в разных отделах мозга [183] Кроме гого, известно что важнейшим компенсаторным фактором, определяющим формирование характерных для сердечной недостаточности изменений гемодинамики, является активация симпатико-адреналовой системы и повышение концентрации катехоламинов

Полученные резутьтаты отражают роль медиаторных механизмов в реачизации компенсаторных перестроек в мозге при ХСН Так, статистически достоверное увеличение индексов ДОФУК ДА и 5-ОИУК СТ в большинстве исследованных отделов мозга свидетельствует о повышении активности ДА- и СТ-ергических систем, что вероятно, связано с высокой функциональной нагрузкой, испытываемой этими структурами при формировании церебральных компенсаторных процессов Поэтому изменение метаболизма МА при ХСН дает основание полагать, что активность МА-ергических систем может быть фактором не голько способствующим но и лимитирующим реализацию компенсаторных возможностей при ХСН Последнее наблюдали у животных с ХСН, перенесших судорожный припадок

Нейрохимические исследования позволили сопоставить судорожную активность и метаболизм МА в ЦНС через 48 ч после ПТ 3-индунированных судорог у животных с ХСН и без сердечной патологии Результаты выявили разные изменения моноаминов. Постиктальный период у крыс без сердечной патологии в основном характеризуется активацией ДА- и СТ-ергических систем, о чем свидетельствует уветичение содержания ДА и СТ а также их метаболитов в большинстве исследованных отделов мозга. Высокая активность МА-ергических

систем обнаруженная через 48 ч после судорог, по-видимому, связана с постсудорожными восстановительными перестройками в ЦНС Этим в значительной степени обусловлено отсутствие у животных данной группы повышенной судорожной активности и снижение продолжительности клонической и гонической фаз судорожного припадка (табл. 13) Полученные результаты корошо согласуются с данными других авторов обнаруживших, что уве пичение доступного мозгового серогонина оказывает античнилентическое действие, а активация серотонинергических механизмов уменьшает частоту судорожных припадков и способствует восстановлению после судорог [380]

При анализе дальнейших результатов следует отметить тот факт, что в исследованных отделах мозга животных двух групп (после судорожного припадка и при ХСН) имели место особенности метаболизма МА, но в обоих случаях в основном происходило повышение активности ДА- и С І-ергической систем. Однако постсудорожный период на фоне ХСН сопровождается снижением содержания ДА, СТ и их метабовитов в большинстве структур ЦНС Такой характер изменений отражает функциональную недостаточность ДА- и СТ-ергической систем, обусловленную некоторым несоответствием между повышенными функциональными потребностями мозга в МА и возможностями МА-синтезирующих структур. Поэтому метабо гизм МА перестраивается так, что интенсивность их разрушений снижается, вс тедствие чего предотвращается уменьшение содержания этих нейротрансмиттеров ниже определенного уровня. Полученные результагы дают основание предположить, что постсудорожный период на фоне ХСН характеризуется снижением аминергического тонуса в исследованных отделах мозга что может служить патогенетической основой для возникновения повышенной судорожной реактивности, которую мы наблюда и у животных этой группы. Последнее также могло быть обусловлено значительным снижением соотношения ДА. НА в большинстве отделов мозга, свидетельствующим о дисбалансе функциона вьной активности катехоламинергических систем У животных без сердечной патологии таких изменений в постсудорожный период не обнаружено

В настоящее время нет единого мнения об антисудорожных механизмах, снижающих судорожную активность мозга [84] Исследованиями, проведенными ранее, обнаружено, что у животных без кардиальной патологии в постиктальный период судорожная активность снижается и иногда сохраняется несколько недель. В наших исследованиях у животных без X(Н через 48 ч после припадка также не

обнаружено изменения СА. Однако постсудорожный период на фоне XCH сопровождается повышением судорожной активности. При этом значите вью увеличивается (P < 0.01) длительность к юнической и гонической фаз судорог (таб.і. 13) Возможно, это связано с тем, что XCH имитирует реализацию антисудорожных механизмов

По гученные результаты указывают на то, что активность МА ер гических систем влияет на реализацию компенсаторных процессов при ХСН, а ее нарушение возникающее при судорожных состояниях на фоне сердечной патологии, приводит к недостаточности компенсаторно-восстановительных возможностей и пролонгированию постсудорожных нарушений в ЦНС, проводирующих повышение судорожной активности Кроме гого, учитывая стрессогенный характер судорожного припадка, а гакже го, что ДА- и СТ-ергическая системы являются стресс-лимитирующими [110, 111] можно полагать, что снижение их активности при судорожной реакции на фоне ХСН лимитирует функциональные возможности антистрессовых ме ханизмов, вызывая дисбаланс стресс-реализующих и стресс- имитирующих систем Это дает основание предположить, что сочетание двух взаимообусловленных патологий (ХСН и судорог) опосредует повышенную стрессовую уязвимость мозга вследствие «деформашии» защитных стресс-лимитирующих механизмов. Согласно данным ряда авторов [336, 383 442] животные со сниженным содержанием серотонина в гиппокампе и гипоталамусе, а также низкой активностью СТ-ергической системы в этих и других структурах мозга оказываются значительно более уязвимыми от стресса. При этом в некоторых отделах ЦНС существенно уменьшается плотность 5-НТ 1А-рецепторов [245].

Таким образом, анализ результатов исследований выявил особен ности изменений МА-ергических систем ЦНС пос те судорог, происходящих на фоне ХСН, и характер проявления судорожной активности у экспериментальных животных в постсудорожный период Полученные результаты позволяют утверждать, что судорожный припадок у крыс с ХСН оказывает более пролонгированное гравмирующее действие на мозг, чем у животных без патологии сердца Поэтому изучение нейрохимических и нейрофизиологических основ проявления судорожной реакции на фоне сердечной недостаточности имеет значение не только для геории современной нейробиологии но и открывает перспективу для поиска новых эффективных способов антисудорожной коррекции, позволяющих снизить или предотвратить постиктальные повреждения мозга при нейрокардиологических синдромах.

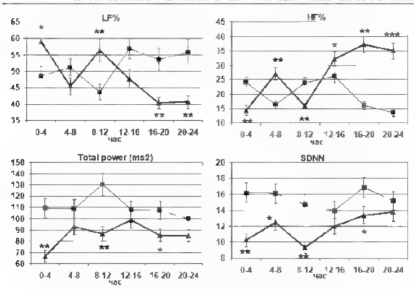
8.4. Циркадные изменения структуры сердечного ритма при декомпенсированной хронической сердечной недостаточности

Хроническая сердечная недостаточность является одной из наиболее тяжелых форм кардиальных нарушений, при когорой периодически возникает обострение болезни Поскольку в гечение суток ССС имеет индивидуальную ритмичность [211, 366], то понимание основных физиологических закономерностей и причин периодического усугубления в течение суток нарушений функций сердиа при ХСН имеет принципиальное значение для эффективного лечения больных с кардиоцеребральным синдромом. Не менее важно знать периоды, когда сердце оказывается наиболее уязвимым и поэтому особенно необходима соответствующая терапия. С этой целью изучены суточные изменения структуры сердечного ритма при декомпенсированной ХСН и определены функционально наиболее неблагоприятные периоды, в течение которых повышается риск возникновения внезапной сердечной смерти

Для исследований использовали доксорубицин-индуцированную модель сердечной недостаточности Сталин формирующейся СН определяли с помощью ЭхоКТ Запись видео-ЭКГ проводили у свободно перемещающихся животных в режиме online с помощью беспроводной телеметрической системы ML880B106 фирмы "ADInstruments" (Австралия) Обработку ЭКГ интервалов, а также временной, геометрический и спектральный анализ вариабельности сердечного ритма (ВСР) осуществляли с помощью программы LabChart 7

У животных опытной группы структуру циркадного ритма изучали через 35 суток после завершения введения доксорубицина В этот период у всех крыс наблюдали выраженную ДСН, клиническим подтверждением которой является наличие жидкости в перикарде, плевральной и брюшной полостях.

Исспедование 24-часовой динамики изменений обшей мощности спектра свидетельствует о том, что у животных с ДСН средняя мощность спектра ВСР за сутки на 20° о меньше (P < 0.05) чем у контроля. Однако статистически достоверные снижения ГР и SDNN у этих животных происходят ночью (0.4 ч), утром (8.12 ч) и вечером (16-20 ч) (рис 35). Причем ночью и утром вегетативный баланс сдвигается в сторону увеличения симпатических влияний на сердце и снижения парасимпатических тогда как вечером симпато-вагальный индекс был ниже контрольной величины



Pис. 35. Суточная динамика изменения повазателей варнабельности сердечного ритма у животных с ДСН

Контроль.

ХСН * P < 0.05, ** P < 0.01, *** P < 0.01

Таблица 14 Динамика изменения показателей расчетных индексов при спектральном анализе циркадного ритма у животных с ХСН в гечение 24 ч

Время суток (ч)		LF/HF	IC	LFnu	HFnu	
0-4	Контроль	2 03 ± 0,27	3 16 ± 0,39	68 4 ± 5,61	33.5 ± 3,52	
	XCH	4 24 ± 0 43**	6,27 - 0,58**	80 1 ± 6 19	18 7 ± 1 55**	
4-8	Контроль	3 14 ± 0,29	5,16 ± 0,55	74,5 ± 6,77	23 8 ± 2,87	
	XCH	. 74 ± 0,16**	2,81 ± 0,21**	63 5 ± 5 22	36 1 ± 4 39*	
8-12	Контроль	.,78 ± 0,18	3,14 ± 0,31	64,8 ± 4,54	96.4 ± 2.87	
	XCH	3 61 ± 0,34**	5 40 ± 0 48**	76.2 ± 5,54	21 7 ± 1,81**	
.2 16	Контроль	2,14 ± 0,18	2,75 ± 0,23	68,5 ± 5.77	32 1 ± 2,92	
	XCH	1,51 ± 0,12*	2,15 ± 0,17	59.5 ± 4.56	39,7 ± 3,01	
.6−2 0	Контроль	3 22 ± 0 39	507 0,57	65±5 9	23 7 ± 3.01	
	XCH	. 10 ± 0,.5***	1 72 0,21***	52 2 ± 4 12**	476 ± 491**	
30-24	Контроль	4 02 ± 0,39	6,26 0,71	80 7 ± 6 85	19 7 ± 3 30	
	XCH	. 15 ± 0,23***	1.87 ± 0,22***	53.3 ± 4.84**	46,6 ± 5,82**	

Примечание * $P \le 0.05$ ** $P \le 0.0$ ** $P \le 0.001$

Согласно общепринятому мнению [130], вегетативный статус организма в значительной мере определяется вкладом каждого из трех функциональных показателей (HF, LF, VLF) в формирование общей вариабельности сердечного ритма с учетом мощности каждого из этих спектров Анализ 24-часовой динамики изменений ВСР у животных с ДСН выявил значительные различия симпато вагального индекса у животных опытной и контрольной групп (табл 14) У крыс с ДСН среднее значение индекса LF/HF за 24 ч на 18% меньше P < 0.05). чем у контрольных. Однако такой характер изменений не сохранялся в гечение суток Напротив у животных с ДСН ночью (0-4 ч) и утром (8 12 ч) происходило выраженное увеличение симпато вагального инлекса на 109% и 103% соответственно свидетельствующее о преобладающем симпатическом влиянии на сердце Поскольку критерием оценки симпатических влияний на сердечный ритм считается активность LF-волн, го статистически достоверное увеличение LF% о ночью и утром может служить подтверждением данного заключения (рис 35) В остальные периоды уровень LF% был в основном ниже RLOCTHON

Диаметрально противоположными оказались изменения показателей, отражающих активность парасимпатической системы. Обращает на себя внимание статистически достоверное уменьшение НFnu (ночью на 44%, а утром на 40%) и НF^о (ночью на 40%, а утром на 32%), свидетельствующее о снижении уровня активности парасимпапического звена вететативной регуляции. В остальные периоды времени эти показатели статистически достоверно превышают контрольный уровень Кроме гого, увеличение индекса LF/HF ночью и утром сопровождается увеличением индекса централизации на 98% и 72%, котя средняя величина IC за 24 ч у животных с ДСН была ниже, чем у контроля, на 21% (Р < 0,05)

По тученные результаты позволяют предположить, что у животных с ДСН в гечение суток преобладают разные механизмы нейровететативной регуляции сердечного ритма которые в значительной мере предопределяют не то вко циркадную динамику функционального проявления данной патологии, но и возникновение жизнеутрожающих ситуаций Спектральный анализ варнабельности ритма свидетельствует о том, что ночью и утром происходит повышение тонуса симпатических влияний на сердце и снижение парасимпатических, при этом центральный контур регуляции преобладает над автономным В остальные исследованные периоды происходит обратное Кроме того, у животных с ДСН в течение всех исследованных

периодов выявлено выраженное увеличение интервалов I peak I end и в большинстве с гучаев QTc (табл 15) Хорошо известно, что увеличение этих интерва юв является предиктором возникновения жизнеугрожающих нарушений ритма сердца [254, 342] Причем в течение 24-часового мониторинга количество интервалов ОТс свыше 220 мс увеличивалось в несколько раз, а в период 0-4 ч более чем в 35 раз. Наиболее значительное увеличение (на 128%) интервала ТреаkTend происходит в период 8 . 2 ч Все это свидетельствует об очень высоком риске возникновения фатальных желудочковых аритмий, приводящих к внезапной сердечной смерти. Обнаруженные изменения в значительной мере связаны с дисбалансом нейровегетативной регуляции функционального состояния сердца Анализ депрессии сегмента SI при ДСН позволил исключить преходящие ищемические повреждения Не было выявлено нарушений проводимости в предсердиях и желудочках, о чем свидетельствует нормальная длительность интервалов PR, QRS и зубца Р.

Таблица 15 Динамика изменения показателей ЭКГ у животных с ДСН в течение 24 ч

Время суток (ч)		ЧСС (уд. мин) Интервал QTc Количество интервалов QTc > ?20 мс (%)		Интервал TpeakTend (мс)		
0-4	Контроль	293 ± 28,4	115 ± 10,0	0,41 ± 0,05	.95 1,7	
	XCH	289 ± 25 7	154 ± 13 4*	14 6 ± 1,33***	34.5 2,96**	
4–8	Контроль	295 ± 31 1	137 ± 14 1	0 92 ± 0,09	159 1,99	
	XCH	282 219	.59 15 3	3 26 ± 0,33***	31 3 2,5 ***	
8-12	Контроль	307 23 7	129 - 11 8	0 14 ± 0,02	.74 · 1,65	
	XCH	30? 26.4	175 155*	. 1 ± 0,09***	39 7 4,01***	
.2 16	Контроль	304 288	.31 9.63	. 09 ± 0,09	. 8.6 2,07	
	XCH	317 ± 23 3	169 ± 13 6*	4 86 ± 0,3 7***	37 1 3,26***	
.6-20	Контроль	187 ± 14,3	137 ± 12,8	1 01 ± 0,12	20.6 1,80	
	XCH	295 20,14	163 12,5	5, 1 ± 0,49***	34,5 3,0***	
20-24	Контроль	392 ± 35,6	123 ± 9,1	0.70 ± 0.06	.6.8 1,63	
	XCH	277 ± 22 8*	156 ± 11.2*	2 65 ± 0,2***	30.7 2,6**	

Примечание * Р < 0.05 ** Р < 0.01

Гаким образом, в гечение суток у животных с ДСН и контрольных крыс преобладают разные механизмы регуляции сердечного ритма. Снижение мощности спектра ночью и утром у животных первой группы сопровождается сдвигом вегетативного баланса в сторону

увеличения симпатических влияний на сердце тогда как вечером снижением симпато-вагального индекса Это свидетельствует о том, что усугубление дисфункции нейровететативных механизмов регуляции имеет циркадную динамику Кроме того, многократное увеличение котичества интервалов QTc свыше 220 мс, а также Треак Генd, наиболее выраженное ночью и утром у животных с ДСН отражает максима вно высокий риск вознижновения фатальных желудочковых аритмий приводящих к внезапной сердечной смерти.

Полученные результаты согласуются с современной нейрогумора выой конпецией патогенеза ХСН [108, .27], зак почающейся в гом, что ведущим звеном в прогрессировании ХСН является длительная гиперактивация различных звеньев нейрогормональной системы Поэтому можно полагать что герапевтическая блокада симпатоадреналовых механизмов при ДСН наибо тее эффективна в том с тучае, если она сбалансирована с индивидуальной циркадностью вегетативного статуса, когда тик активности препаратов, осуществляющих такую блокаду соответствует периодам критического повышения симпатической активности.

9. СУДОРОЖНАЯ АКТИВНОСТЬ МОЗГА ПОСЛЕ ИШЕМИЧЕСКОГО ИНСУЛЬТА И ЕЕ ВЛИЯНИЕ НА КАРДИОЦЕРЕБРАЛЬНЫЕ НАРУШЕНИЯ

9.1. Влияние функциональных возможностей сердца и постинсультной судорожной активности на гемодинамику и регуляцию сердечного ритма

Острое нарушение церебральной гемодинамики нередко провоцирует сложный комплекс нарушений, в том числе судорожный синдром и вегето-висцеральные дисфункции [232 249, 358, 361] что значительно усугубляет состояние пациентов после ишемического инсульта (ИИ) [325, 539 541] Вегетативный дисбаланс регуляции функций сердца индуцированный ИИ, является одной из основных причин смерти, даже если перебральная патология после ее лечения не проявляется [56-143, 145, 171, 172, 275, 325]. Несмотря на всесторонние иссчедования состояния ННС после ишемического инсульта, во многом не изучено влияние повышения судорожной активности мозга возникающее в постинсультный период на кардиальные нарушения а гакже их зависимость от функциональных возможностей сердца. Вместе с тем известно, что возникновение инсульта при эпилепсии приводит к сердечно-сосудистым нарушениям [262, 525] В связи с этим изучено изменение гемодинамики и вегетативной регуляции сердечного ритма в зависимости от функциональных возможностей сердца и судорожной активности мозга в разные периоды после ИИ.

Исследования проводити на крысах-самцах винии Wistar, которых с помощью общепринятого стресс-теста с добутамином [535] разделили на две группы у I (с высокими функциональными возможностями сердца) ишемические изменения в миокарде возника и пос те введения добутамина в дозе 77 — 4,95 мкг кг мин, а у II (с низкими функциональными возможностями сердца) — $54 \pm 3,08$ мкг кг/мин (рис 36) Диагностическим критернем ишемин миокарда считали э тевацию сегмента S Г > 2 мм в III стандартном отведении. Через 20 дней пос те имплантации телеметрических датчиков, регистрирующих ЭКГ, моделировали фотоиндуцированный локальный ишемический инсульт (ИИ) в теменной области коры левого попушария мозга у животных контрольной и двух экспериментальных групп.

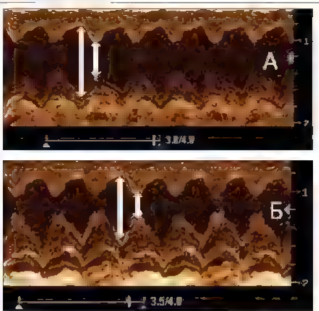


Рис. 36. ЭхоКГ в М-режиме по длинной оси девого желудочел сордца при стресс -тесте с добутамином эб мат ат мин) у животивос с незкими (А) и высокими (Б. функциональними возможностими мерхарда

Фокальный ИИ создавали с помощью метода токального фотохимического громбирования сосудов коры мозга [356] Над теменной областью коры тевого полушария в черепе (3 мм от брегмы и 3 мм латеральнее от средней линии) сверлили отверстие диаметром 2,5 мм, оставляя тонкую костную шластинку около 0 1 мм, через которую под бинокулярной лупой морошо видны сосуды (рис 37) Затем в хвосто вую вену животного вводити фотосенситивное вещество (бенгальский розовый. 20 мг кг. разведенный в 0,9%-ном NaCl) Спуста 5 мин в отверстие черепа вставляли световод диаметром 2 мм и включали іазер зеленой области спектра (530 нм). Плотность светового пучка составляла 0,64 W'см², время экспозиции 15 мин. Бенгальский розовый фотоактивен под действием зеленого света, что приводит к агреганин громбоцитов, громбообразованию в кровеносных сосудах коры в месте действия лазера. В итоге развивается фокальное ишемическое поражение мозга с последующим некрозом (рис 38) Средний объем повреждений $16,27 \pm 1,98 \text{ мм}^3$ (от 14,87 до 19.71 мм^3)

Данная модель позволяет контролировать тяжесть ИИ, локализацию очага поражения, его площадь, глубину и датерализацию [356].



Рыс. 37. Через тонкую костную пластинку вяздых сосуды, купорые подвергали воздействию лазера на фоне введения бенгальского розового



Рис. 58. МРТ головного мозга крыг через
35 суток, после фокального иппелического инсульта,
индупированного фотокислеческим эффектом
бенгальского розсвого

Гестврование животных и исследование МА проводили через сутки (острый период IIII), 5 суток (подострый период IIII) и 35 суток (восстановительный период) пос не фотогромбирования сосудов Операцию выполняли под общей анестезней смесью золетил, рометар (20 и 10 мг/кг соответственно), соблюдая правила асептики и антисептики. Поражения мозга контролировали с помощью МРТ У крыс, которым инъецировали 20 мг кг бенгальского розового, но не облучали дазером, изменений на МРТ не обнаружено.

Магнитно-резонансная гомография позвольла осуществить визуализированный контроль органических изменений головного мозга при фотоиндупированном ишемическом инсульте (рис 39) Исследования проведены на гомографе "Bruker Biospec 70/30" с индуктивностью магнитного поля 7 Іл и диаметром индукционной катушки 72 мм Протокол МРТ-сканирования описан ранее [17] Он включает в себя Т1- и Т2-взвешенные изображения в коронарной и аксиальной проекциях (ПП импульсная последовательность, 5Е спиновое

жо и RARE усиление релаксационного контраста, толщина среза 1,5 мм, разрешение 0,1 мм/пикс). Изображения обрабатывались с помощью программного обеспечения для работы с MPT-изображениями: ImageJ, MRIcron, 3D-DOCTOR.

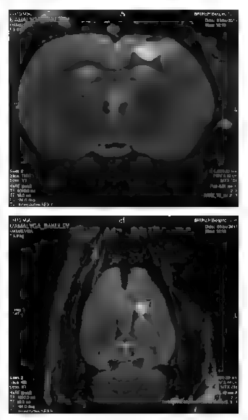


Рис. 39. МРТ головного можа врых через 35 суток после фокального вшемического внеушка, выдущированного фотомимическим эффектом бенгальского розового

Через сутки (острый период ИН), 5 суток (подострый период ИИ) и 35 суток (восстановительный период) после фототромбирования сосудов [398] изучали временной и спектральный анализы вариабельности сердечного ритма (ВСР), а также определяли судорожную активность мозга с помощью пороговой дозы ПТЗ, индуцирующей тонико-клонические судороги В те же постинсультные периоды проводили исследования ЭхоКТ

Показатели гемодинамики в разные периоды после ИИ рассчитывали по общепринятым формулам [353]. Общее периферическое сопротивление (ОПСС) по формуле Веплера — Богера: $80 \times (0.42 \times \text{АДс} + 0.58 \times \text{АДд}/\text{СВ}$. легочное сосудистое сопротивление (ЛСС) — $80 \times \text{ДЛАср/CB}$, индекс ударной работы левого желудочка (ИУР ЛЖ) — $0.0136 \times \text{УИ} \times \text{АДср}$; скорость выброса сердца (СВС) — УО/период изгнания.

Среднее давление в легочной артерии (ДЛАср) определяли с помошью специальной габлицы по отношению времени ускорения потока в выносящем тракте правого же гудочка к времени выброса Среднюю скорость расслабления мнокарда (ССРМ) определяли как отношение диастолической экскурсии эндокарда к времени периода диастоличе ского расслабления

Учитывая высокую вероятность повышения судорожной активности мозга после нарушения церебральной гемодинамики, у животных исследованных групп изучичи порог ПТЗ-индушированных судорог в разные периоды после ИН. Оказалось, что в остром периоде ИИ у животных обеих групп он не отличался от контроля тогда как в подостром был ниже контрольного уровня (Р < 0,05). Иной характер изменений обнаружен в восстановительном периоде. Гак, через 35 суток после ИИ у животных I группы судорожный порог статистически значимо не отличался от контроля, гогда как у животных II группы был ниже контроля (Р < 0.01)

Таблица 16 Изменення показателей гемодинамики в разные периоды после ИИ

		Постинсультный период					
Показатель	Контроль	острый	полострый		восстановительный		
			I группа	П группа	Ітруппа	П группа	
СВ мл/мин	123 ± 10,71	157 ± 11,81 P < 0,0	141 ± 12.40	113 ± 7,57	133 ± 9 84	127 ± 8.57	
дласр. мм рт ст	120 0 7	150±108 P<005	10.0 0.64	140±097	.10±0 71	140 081	
ЛСС 10° цин × с × смс ⁵	78. 060	7,65 ± 0 58	567 041 P<001	9 92 ± 0 62 P < 0 0.	6.6. 0,4	8,85 0.58	
HYP JDK, i smm	32 0 2	16.8 ± 1 10 P < 0.05	14.4 0.99	13,4 ± 0 T	15,7 1,18	14,1 087	
СВС мл мс	. 80 + 0 11	2,70 ± 0 15 P < 0,00 x	217 010 P<005	1 76 ± 0 14	190 0,.2	192 - 01.	
CCPM. cm/c	3 68 ± 0,24	3,43 ± 0.22	3 47 : 0,25	2 55 ± 0 13 P < 0,01	3 43 ÷ 0,21	2 36 10 18 P < 0,0L	
ОПСС. 10° дин ×с ×сыг ⁵	59 ± 4 15	55 ± 3,91	53 ± 3,47	74 ± 4 49 P < 0 05	159 ± 3 95	63 ± 4 27	

Анализ результатов исследования гемодинамики и ВСР не выявил раз имий соответствующих показателей у контрольных животных I и II групп Не обнаружено различий между группами и в остром периоде ИИ Поэтому в таблицах 16 и 17 соответствующие результаты представлены как средние значения двух групп Согласно результаты экокарднографии (табл. 16, острый пернод ИИ у животных I и II групп сопровождается увеличением сердечного выброса (СВ), его скорости (СВС), индекса ударной работы левого желудочка (ИУРЛА) и среднего давления в легочной артерии (ДЛАср), что указывает на повышенную функциона вную нагрузку, которую испытывает сердечно-сосудистая система независимо от индивидуальных возможностей сердца.

В подостром периоде характер изменений гемодинамики у животных I и II групп был разным. Так, у животных с исходно высокими функциональными возможностями сердца легочное сосудистое сопротивление (ЛСС) снижалось, однако СВС была выше контрольного уровня. У животных с низкими функциональными возможностями сердца увеличение общего периферического сопротивления сосудов (ОПСС) и ЛСС пронсходило на фоне снижения (Р < 0.01) средней скорости расслабления миокарда (ССРМ). Последнее указывает на нарушение диастолической функции сердца. Однако в исследованных периодах ИИ у животных I и II групп статистически значимых изменений систолического, диастолического и среднего артериального давления не обнаружено

Через 35 суток после ИИ (восстановительный период) у животных I группы не выявлено изменений гемодинамики, гогда как у II сохранялось снижение ССРМ (на 36%), свидетельствующее о пролонгированном нарушении диастолической функции сердца

Гаким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что низкие функциональные резервы миокарда могут служить предпосыл кой для постинсультных нарушений гемодинамики, которые сохраняются длительное время после ИИ.

Анализ ВСР позволил оценить динамику изменения вегетативной регуляции сердечного ритма в разные периоды после ИИ в зависимости от индивидуального потенциального резерва сердца. Ранее высказыва юсь предположение о гом, что вероятность повреждения сердца после инсульта, по-видимому, индивидуальна для разных пациентов [276], хотя этот вопрос мало изучен

Результаты исс једования ВСР свидетельствуют о нарушении механизмов регуляции функций сердца в остром и подостром периодах (табл 17) Однако статистически значимых различий между соответствующими показателями ВСР у животных I и II групп не обнаружено Так, в остром и подостром периодах у всех животных с ИИ происходит увеличение симпато-вагального индекса, что отражает смещение баланса вегетативной регутяции сердца в сторону преобладания симпатических влияний. Подтверждением гому служит значительное уменьшение RMSSD (P < 0,01), отражающее снижение активности парасимпатического звена вегетативной регутяции. При этом снижает ся (P < 0,01) суммарный эффект вегетативной регутяции (SDNN) что увеличивает риск сердечно-сосудистых нарушений

Таблица 17

Изменение варнабельности сердечного ритма в разные периоды после
ишемического инсульта

		Постинсультный период						
BCP	Контроль			восстановительный				
		острый	подострый	І группа	П группа			
HR	258 190	387 23.2	294 23 5	246 ± ±8.9	248 .9 .			
RMSSD	5 84 ± 0 53	4 01 + 0,28 **	3 56 ± 0 75 ***	5 7 ± 0,51	4 + ± 0.29 *			
SDNN	15 2 ± 1 21	.0 3 0,76 **	88±074***	178 139	4 ± 0 81*			
TP, Mc ²	70,7 ± 5 01	52 4 ± 4,07 **	36,7 ± 3,14 ***	78,4 ± 6,79	59 3 ± 4,08			
HF MC	9 40 ± 0.7.	88±084	5,4 ± 0 43 ***	11 7 0,75 *	8 76 1 0,81			
LF MC	346 ± 283	40 2.77	272 ± 195 *	36,5 2 99	42 8 : 3 46			
VLF MC2	26 ± 2,39	3,61 0 29 ***	4 ± 0,33 ***	30,5 2.95	7 74 0 3 ***			
HF %	12 6 ± 0.96	.6 7 ± 1,35 *	14 7 ± 1 23	145 112	_4 7 1 25			
LF %	478 ± 406	76 3 5,79 * **	74 1 ± 6.74 **	46,5 3.52	72 5,31 **			
VLF, %	368 ± 2.78	687 - 0,60 ***	11 2 · 0 93 **	38.9 : 3.18	.30 - 1,01 **			
HF ma	22.1 ± 1.22	180 . 33*	16 5 ± 1 28 **	23.8 2.07	.69 1.26*			
LF mu	77,8 ± 6.54	81 9 ± 7,78	83 4 ± 6,26	76,2 ± 6 62	83 0 ± 8,38			
LF/HF	3 52 ± 0 30	4.54 0.37*	5 04 ± 0 4. **	3 27 0 25	4 89 0,33 *			
IC	5,75 ± 0,38	4,95 ± 0,41	5 79 ± 0,51	5 87 ± 0,39	5 76 ± 0,45			

Примечание * Р < 0.05, ** Р < 0.01 *** Р < 0.001

Уменьшение общей мощности спектра (P < 0.001) в остром и подостром нериодах у животных обеих групп свидетельствует о снижении кардиальных адаптивных возможностей. Однако в подостром периоде возникают бо нее глубокие нарушения. Об этом свидете въствует одновременное снижение активности симпатического и парасимпатического звеньев вегетативной регуляции (LF- и HF-волн) а также более значительное, чем в остром периоде, снижение (P < 0.01) общей

мощности спектра. Причем доля низкочастотной составляющей (LF%) в суммарной мощности спектра превышала контрольный уровень, тогда как сверхнизкочастотная (VLF%) была снижена. Последнее свидетельствует о преимущественном нарушении в нейрогуморальном звене вететативной регуляции. Проведенные ранее исследования указывают на тол что вететативная дисфункция и снижение ВСР являются предикторами повышенной сердечной смертности [270–381–476]

В восстановительном периоде у животных I и II групп обнаружен не голько разный уровень судорожной активности но и разный характер ВСР, что отражает особенности нейровегетативной регуляции сердечного ритма у животных с высокими и низкими функциональными возмож ностями сердца. Так, через 35 суток после ИИ судорожная активность у животных с высокими функциональными возможностями сердца не отличалась от контроля, при этом у них обнаружено увеличение мощности спектра высокочастотного компонента (НЕмс2) что огражает повышение активности парасимпатического звена регуляции. Осталь ные параметры ВСР возвращались к контрольному уровню. В отличие от этого у животных П группы высокая судорожная активность можа и низкие функциональные возможности миокарда предопределя и негативное влияние на восстановление вегетативной регуляции сердца в постинсультный период У этих животных сохраняется неблагоприятное нарушение баланса активности симпатической и парасимпатической нервной системы со смешением его в сторону симпатического звена регуляции Об этом свидете въствуют не только высокие значения LF НГ, LFмс3 но и уменьшение RMSSD. Это согласуется с данными клинических исследований, которыми установлено, что в раннем постинсультном периоде наблюдается усугубление вегетативного дисбаланса со смешением его в сторону гиперактивации симпатоадреналовой си стемы и нарастанием диастолической дисфункции [54] Причем у больных с плохим прогновом отношение LF HF выше, чем с хорошим [318]

Полученные результаты свидетельствуют о том, что в подостром периоде ишемического инсутьта обнаружены повышенная судорожная активность и нарушения гемодинамики, различающиеся у животных с высокими и низкими функциональными возможностями сердца, причем у вторых они были более гяжелые. Несмотря на то, что в подостром периоде не проявляются особенности нарушений вегетативной регуляции сердца связанные с его функциональными возможностями, однако последние предопределяют разную перспективу восстановления пос те ИИ Так в восстановительном периоде у животных с низкими функциональными возможностями сердца сохраняется угнетение

активности большинства показателей ВСР, имевшее место в остром и подостром периодах. У животных с высокими функциональными возможностями сердца характер вететативной регуляции сердца в восстановительном периоде не отличался от контроля

Это свидетельствует о том, что для объективной опенки риска ранних постинсультных нарушений сердца и прогноза их восстановления с учетом индивидуальных функциональных возможностей миокарда недостаточно результатов ВСР Основное внимание следует уделять комплексному исследованию гемодинамики с использованием тканевой допплеровской визуализации и других методов позволяющих проводить более гочную количественную оценку состояния сердечно сосудистой системы уже в раннем постинсультном периоде

Таким образом, риск сердечно-сосудистых осложнений и перспектива их восстановления в постинсультный период связаны не только с широко обсуждаемым в гитературе характером церебрального поражения (токализацией очага, его п ющадью глубиной и т.д.), но так же с индивидуа выыми функциона выыми возможностями миокарда и судорожной активностью мозга обусловленной нарушением церебральной гемодинамики

9.2. Роль монояминергических механизмов мозга в проявлении судорожной активности после ишемического инсульта

Ишемический инсульт (ИИ) составляет 80% всех острых нарушений мозгового кровообращения [28—175]. Возникая в результате острой дисфункции церебральной гемодинамики, ИН часто сопровождается разнообразными функциональными нарушениями, в основе которых лежит дефицит энергетических и пластических ресурсов моз га В 25—45% случаев постинсультная патология проявляется в виде повышения судорожной активности (СА) и эпилептического статуса [85, 213], которые в значительной мере обусловлены глубокими нарушениями медиаторных механизмов мозга Учитывая важную роль моноаминергических (МА-ергических) систем в патогенезе постинсультных и судорожных состояний [91, 124, 354] можно по тагать, что особенности метаболизма моноаминов (МА) в разные периоды пос те ИИ могут предопределять повышение СА или тимитировать ее проявление через ангисудорожные механизмы

Несмотря на общирные исследования метаболизма мозга в постинсультный период малоизученным остается вопрос о причинно-следственной связи между изменениями МА в ЦНС и их ролью в формировании повышенной СА в разные периоды после ИН, Понимание нейрохимических механизмов, способствующих или тимитирующих проявление судорожного синдромя после ИН, является основополагающим для разработки новых методов лечения и прогнозирования перспектив восстановления ЦНС в постинсутьтный перпод [523]. Поэтому с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с электрохимической детекцией изучили содержание и обмен моноаминов мозга в разные периоды после ишемического инсульта и их связы с проявлением постинсультной судорожной активности мозга.

Пселедования проводили на крысах самцах линии Wistar Фотони дуппрованный ишемический инсульт (рис 40) создавали над теменной областью коры левого полушария мозга с помощью метода токального фотохимического громбирования сосудов коры мозга [356].

Данная модель позволяет контролировать ижесть ПП, лока изанию очага поражения его площадь и глубниу Тестирование животных и исследование МА проводили через сутки (острый период ИП) 5 суток (подострый период ПП) и 35 суток (восстановительный период) после фотогромбирования сосудов.

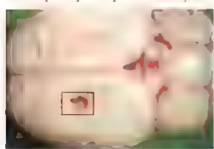


Рис. 40. Очаг перажения теменияй оснасти поры через 5 сугол после фокального инкульта, перудированного фетомичического нисульта, перудированного фетомичическим эффектом бенгальского розового

В отдельной серии исследований определяли порог СА животных в разные периоды после IIII. Для этих целей с помощью инфузомата (Вташи Регбизот Compact Германия) в квостовую вену крыс вводили 1%-ный раствор пентилентегразола (ПТЗ "Sigma". USA) со скоростью 0 1 милиин Пороговую дозу ПТЗ при которой появляются к тонико-тонические судороги, определя и индивидуально для каждого животного и выражали ее в мг кг массы тела

Результаты исследований представленные в таблице 18. свидетельствуют о неодинаковой СА животных в разные периоды после ИП. Несмотря на то что в остром периоде пороговая доза ПТЗ, индуцирующая судорожный припадок, не отличалась от контроля однако из-

менялась структура судорожного припадка, т.е. на 26° в увеличивалась (Р < 0.05) продолжительность гонической фазы "Это может свидетельствовать о том что при судорожном припадке возникающем в остром периоде ИП, снижаются возможности антисудорожных механизмов [84] В подостром периоде доза ПТЗ, индуширующая судорожный припадок, была на 30% ниже чем у контро тыных животных (Р < 0.05), что отражает повышение СА. При этом уве пичивалась общая продо гжительность судорожного припадка, а также его клонической и тонической фаз на 40%, 43% и 37% соответственно

Неоднозначные результаты потучены и в восстановительный период. Так, спустя 35 суток после ИН у 76% животных (I группа) введение ПТЗ сопровождалось таким же повышением уровня СА, как и у контрольных крыс, которым вводили данный конвульсант. Однако общая продолжительность судорожного припадка и его клонической фазы была выше, чем у контроля У 24% животных (II группа) СА была высокой, о чем свидетельствует меньшая, чем у контроля, пороговая доза ПТЗ, вызывающая припадки. При этом уветичивалась продолжительность фаз судорожного припадка. Через 60 дней после ИИ у 86% крыс II группы уровень СА оставался высоким, тогда как у крыс I группы он не отличался от контроля.

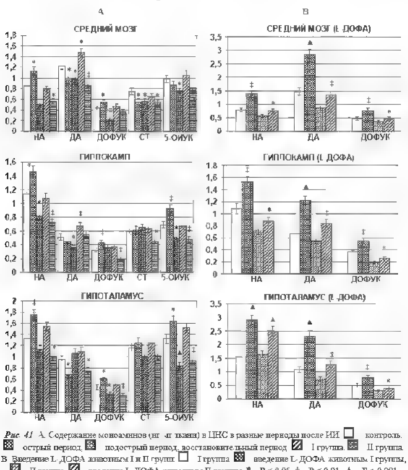
Габлица 18 Пороговые дозы пентилентетразола (мг/кг), вызывающие клоникотонические судороги у животных в постинсультные периоды

H	T FFFF	Продолжительность судорог (с)				
Периоды ИИ	Д03а ПТ3	обшая	клоническая фаза	тоническая фаза		
Контроль	27,82 ± 2,33	9,48 ± 0,88	5,17 - 0,47	4,31 0 32		
Острый период	25,74 ± 2,37	11,59 ± 1,07	6,15 ± 0,58	5 44 ± 0.40 *		
Подострый период	19 37 ± 1,79**	13,41 ± 1,09**	7,39 ± 0,59 **	5,92 ± 0,47**		
Период восста- новления						
3 группа П группа	25,87 ± 2,11 20,21 ± 1,47 *	13,05 ± 0 99 * 14,42 ± 1,32 *	7 67 ± 0,60 ** 7 *8 + 0,58 *	5,38 ± 0,52 6,64 ± 0,50 **		

Примечание * достоверность различий по сравнению с контрольной группой, * P < 0,05. ** P < 0.01

Анализ результатов исследования содержания и обмена МА мозга в разные периоды после ИИ выявил ряд особенностей, которые соответствовали изменениям СА в постинсультный период В течение первой недели после ИИ обнаружен разный характер изменений МА мозга при остром и подостром периодах (рис. 41). Так, через сутки после ИИ происходит статистически достоверное увеличение содержа-

ния НА в исследованных отделах мозга. При этом уровень ДА в среднем мозге и гипоталамусе снижался на 21% и 29% соответственно Причиной снижения, вероятно, является усиление дезаминирования ДА. Подтверждением этому служит увеличение ДОФУК, а также отношения ДОФУК ДА. Считается, что ДОФУК образуется в основном из вновь синтезируемого и вновь захваченного терминалями ДА. По этому увеличение отношения ДОФУК ДА, обнаруженное в исследованных отделах мозга, может отражать повышение активности ДА-ергической системы. Острый период сопровождался также увеличением отношения 5-ОИУК/СТ в среднем мозге и гиппокампе.



П группа. В весдение L ДОФА животным П группы. В Р < 0.05, ‡ Р < 0.01 ▲ Р < 0.001</p>

Повышение СА в подостром периоде характеризуется иными изменениями МА Через 5 дней в среднем мозге и гиппокампе животных, перенесших ИИ, происходит снижение содержания НА и ДА Кроме того, в среднем мозге и гипоталамусе уровень ДОФУК был ниже, чем у крыс контрольной группы, на 49% и 27% соответственно Аналогичные изменения у этих животных обнаружены при исследовании про дуктов дезаминирования серотонина 5-ОИУК

Таким образом, полученные результаты свидетельствуют о повышении активности МА-ергических механизмов в остром периоде ИН, тогда как в подостром возникает дефицит МА.

Обращает на себя внимание тот факт. что в период восстановления (через 35 суток после ИИ) у животных с низким (I группа) и высоким (II группа) уровнями СА характер изменения МА в соответствующих отделах мозга был разным. Так, у крыс I группы обнаружено увеличение ДА в среднем мозге и гиппокампе на 20% и 31%, тогда как у животных II группы происходило в основном снижение исследованных МА и их метабо питов. Поскотьку снижение активности МА-ергических механизмов мозга способствует проявлению СА [199, 3.1, 558], можно потагать, что повышение СА у животных II группы обусловлено снижением метабо пических возможностей МА-ергических систем и по-видимому, активности ферментов, участвующих в синтезе МА [486]

Д ія решения этого вопроса использовали функционально-нагрузочный гест (введение Мадопара-125 содержащего предшественник синтеза ДА — I -ДОФА), позволивший изучить катехоламинсинтезирующие возможности разных отделов ЦНС у животных I и II групп Для этого через 35 суток после ИИ животным внутрибрющинно вводили Мадопар-125 фирмы "Hoffmann-La Roche" (Швейцария) который содержит предшественник синтеза ДА — I ДОФА и бенсеразид инги битор периферического декарбоксилирования L-ДОФА Бенсеразид не токсичен и даже в больших дозах не проходит ГЭБ Мадопар-125 вводили в дозе 25 мг кг (по L-ДОФА) за 1.5 ч до забоя Период его по гувыведения — около 3 ч Контрольные животные получали соответствующие объемы физраствора.

Оказалось, что L-ДОФА увеличивает содержание НА, ДА и ДОФУК в мозге животных обеих групп. Однако параметры увеличения оказались разными у животных I группы содержание катехоламинов (КА) и их метабо питов в ЦНС всегда было выше, чем у II группы

Гаким образом, нарушения МА-ергических механизмов мозга, индуцированные ишемическим инсультом, сопряжены с неодинаковым проявлением судорожной активности в разные периоды посте

инсульта. Высокая судорожная реактивность, сохраняющаяся у части животных и через 60 суток пос іе ИИ сопровождающаяся снижением КА-синтезирующих возможностей мозга, свидетельствует о вторичном постинсультном ос южнении в виде пролонгированного повышения СА Гаким образом состояние МА-ергических механизмов мозга в определенные периоды после ИИ может способствовать формированию повышенной СА Последнее, по-видимому, связано со снижением возможностей антисудорожных механизмов, которые включаются при судорогах и направлены на ослабление или купирование патологического процесса. Понимание роти МА-ергических механизмов мозга в формировании СА после ИИ повышает возможности фармакотера пии влиять на эти процессы через модуляцию активности МА-ергических систем с учетом постинсультного периода

10. ВАРИАБЕЛЬНОСТЬ СЕРДЕЧНОГО РИТМА И ПРОЯВЛЕНИЕ СУДОРОЖНОЙ АКТИВНОСТИ МОЗГА ПРИ ПРОГРЕССИРУЮЩЕЙ ДЕГЕНЕРАЦИИ НЕЙРОНОВ НИГРОСТРИАТНОЙ СИСТЕМЫ И ЕЕ КОРРЕКЦИИ

Болезнъ Паркинсона (БП) одно из наиболее распространенных, медленно развивающихся заболеваний центральной нервной системы. обусловленное прогрессирующей дегенерацией дофаминергических нейронов нигростриатной системы В свою очередь, это сказывается на состоянии ядер ство ја мозга. высших вегетативных центров, вызы вая вегето-висцеральные дисфункции, нарушая в том числе регуляцию сердечно-сосудистой системы [228, 320, 447, 451, 456]. Поэтому лечение неврологических нарушений у такого контингента больных без учета состояния сердечно-сосудистой системы может привести к возникновению или усугублению кардиальной патологии Известно, что применение агонистов дофамина при печении БП уве пичивает риск возникновения сердечной недостаточности [395, 425] а использование дигидропиридинов при лечении больных с сердечно-сосудистыми заболеваниями снижает риск возникновения БП [457] Вопрос о сопряженности нарушений в мозге и сердце при назначении на разных стадиях БП препаратов, основой которых является диоксифенилапанин (L-ДОФА), наиболее эффективно восполняющий дефицит дофамина, остается открытым

В связи с этим проведен анализ регучящии сердечного ритма у мышей линии С57BL 6 с досимптомной (ДС , ранней симптомной (РСС) и тяжелой (ТС) стадиями дегенерации дофаминергических нейронов (ДДН) нигростриатной системы (модель болезни Паркинсона) до и после лечения мадопаром (рис. 42).

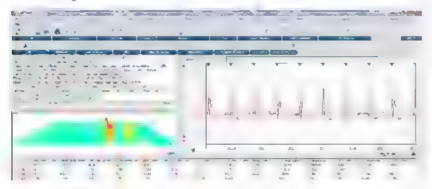
Для моделирования досимптомной ДДН мышам линии С57ВL/6 двукратно, с интервалом 2 ч подкожно вводили 1-метил-4-фенил-1,2 3 6-гетрагидропиридин (МФТП "Sigma" Германия) в дозе 12 мг/кг с 30 мкл физраствора [123, 178, 543] Для воспроизведения ранней симптомной стадии указанную дозу нейротоксина вводили четырехкратно через каждые 2 ч [494] При моделировании тяжетой стадии ДДН нигростриатной системы животным четырехкратно с интервалом 2 ч, вводили МФТП в дозе 18 мг кг [161, 338] Контрольные животные по тучали в том же объеме физраствор Через 7 дней после последнего введения МФТП уровень дофамина в стриатуме был ниже чем у контрольных животных, на 80 85% Аналогичные изменения обнаружены

и в других исследованиях [338]. При этом у 65% ДА-ергических нейронов происходят дегенерарованные изменения [307, 338]

Через четверо суток после МФТП-индуцированных стадий ДДН у свободно перемещающихся животных в режиме online проводили 24-часовую запись ЭКГ с помощью беспроводной телеметрической системы ML880B106 фирмы "ADInstruments" (Австралия).

Анализ данных по вопросу прямого влияния МФТП на симпатическую иннервацию сердца свидетельствует о том что то вко большие разовые дозы этого нейротоксина (60–100 мг кг), вызывающие гибель свыше 60% животных [304], способны енизить ответ миоцитов на норадреналии и его содержание в сердце [454]. Дозы МФТП, приме няемые в напих исс једованиях не изменяли уровень норадреналина и дофамина в сердце и надпочечниках.

При досимптомной, ранней симптомной и тяжелой стадиях ДДН выявлены разные изменения симпаго-вагального индекса, табл 19)



Pix: 42. Іспечетраческая опіше регастрацкя "ЖТ є анализом давтольности интервалов и вариабельности ритка сердца у мышей зинии € 5. В. 6 є ранней симптомной стальей дегенерации дофаминертических нейронов

Габлица 19
Изменение вариабельности сердечного ригма
при досимптомной и ранней симптомной стадиях ДДН,
а также активации дофаминертических механизмов

BCP	Контроль	дс	PCC	TC	L ДОФА	
					IC.	PCC
HR	50 ± 44 1	571+43	499 ÷ 31 9	56,2 1 7. 5	+66 414	470 43 2
RMSSD	1S ± 1 49		10 ± 0 84 P < 0 001	B 4 0.76 P < 0.001	23 + 1 75 P < 0,05	14 1 01 P < 0.05
SDNN	91 ± 746	86.4 / 13	59 ± 5 7I P < 0.01	42 412 P < 0 001	96 ± 9,01	8.7 6.9

АТКОМ ИТУОНВИТУАК ЙОНЖОРОГ, УЗИНЗЕЛВГИЛИ ОТОНР ЗДЭЗЭ АТУОНЛЕЗБАРГАВ. 01 ИИЦИЗНОРЫ ИЗ И МОНТАНТРООТИИ ВОНОРЙНЫ ИИЦИЗНИИ В В ИНДИЗНЕТЬ И ЗПОМУРИЗЭВГОГИ ИЧТІ

ВСР	T	дс	PCC	TC	L ДОФА	
BUP	Контроль			10	дс	PCC
ГР мс2	166 ± 11 32	234 ± 16.8 P < 0.01	175 ± 13,1	82 689 P = 0,001	190 ± 15 22	.86 14 7
HF, Mc ²	111 ± 7 2	183 ± 15,5 P < 0,01	70 ± 4 55 P < 0,0.	24 2.28 P < 0.001	132 ± 5,43 P < 0.05	84 ± 6,5 P < 0.05
LF mc ²	24 ± 2,02	25 ± 1.95	58 ± 4 45 P < 0.001	7,7 ± 0,57 P < 0 001	27 ± 1 94	42 3 86 P < 0,01
VLF Mc ¹	31 ± 2.34	32 ± 2 91	52 ± 3 9 P < 0.001	51 469 P < 0.01	32 ± 2 77	60 5 75 P < 0,001
HF, %	67±59L	76 ± 6.23	38 ± 3 34 P < 00.	29 2 51 P < 0 001	68 9 ± 6 01	45 1 ± 3,42 P < 0.01
LF %	14,5 ± 1 16	10 4 ± 0,96 P < 0,05	32 ± 2 43 P < 0.001	8,5 ± 0,72 P < 0.001	14,2 ± 1 28	23.6 2.05 P < 0,01
VLF %	18,7 ± 1 72	13.3 ± 1,08 P < 0,05	29 ± 2 09 P < 0.0.	62 ± 5.33 P < 0.001	16,8 ± 1.28	3 2 3.02 P < 0.01
HF, nu	82 - 6,41	88 ± 778	54 ± 4 9. P < 0,0.	77 6 62	82 9 ± 7 22	66 7 - 4,73
LF mu	17,8 ± 1,14	12 ± 0,89 P < 0,05	45 ± 3,83 P < 0.001	22 ± 2,06	171 ± 1,32	333 29 P < 0,001
LF HF	0,22 0.02	0 14 0 01 P < 0,05	0.83 0.08 P < 0.001	0.33 0.02 P < 0.05	0,2 0 01	0.5 ± 0.04 P < 0.00±
IC	0,50 0 03	0.31 ± 0,02 P < 0.01	1 57 ± 0 14 P < 0 001	2.47 ± 0.22 P < 0.001	0 45 ± 0 04	P < 0.001

Это по зволило предположить, что при прогрессировании ДДН преобладают те или иные варианты нейровегетативной регуляции сердца, причем «срыв» каждого из них, по-видимому, может провоцировать проявления разных патогенетических механизмов

В досимптомной модели БП у мышей не возникают нарушения могорного поведения, однако уменьшение количества дофаминергических аксонов в стриатуме и концентрации дофамина свидете вствует о дегенеративных изменениях [123, 178 543] При этом уменьшение количества нейронов в ЧС и уветичение содержания дофамина в сохранившихся клетках отражает компенсаторное усиление его синтеза.

Изучение суточных записей ЭКГ у этих животных выявило повышение суммарной мощности спектра увеличение абсолютной мощности НГ-волн, а также снижение относительной мощности LF-волн. Поскольку критерием оценки парасимпатических влияний на сердце считается активность НГ-волн, а симпатических I F-волн, го статистически достоверное увеличение НГмс² и снижение LF%, LFmu и VLF% свидетельствуют о том, что при досимптомной стадии ДДН возникает ваготония, т.е. преобладание парасимпатического влияния над симпатическим. На усиление парасимпатического тонуса также указывает снижение индексов LF/HF, IC и увеличение RMSSD

В настоящее время хорошо известно защитное действие вагусной активности Так, ваготония сопровождается уветичением коронарной перфузии, электрической стаби изацией миокарда, тогда как снижение вагусной активности корре шрует с повышением риска внезацной сердечной смерти Поэтому снижение индекса LF HF, а также увеличение общей мощности спектра при досимптомной стадии ДДН отра жают компенсаторную реакцию вегетативной нервной системы Аналогичного мнения придерживаются другие авторы [321, 426] Однако обнаруженное в это время увеличение QT и QTc (табл 20) свидетельствует о том, что компенсаторные механизмы не могут предотвратить высокий риск возникновения жизнеугрожающих аритмий.

Таблица 20 Показатели ЭКТ при досимптомной и ранней симптомной стадиях ДДН

ВСР	T/2	THE !	PCC	TC	L ДОФА	
BCP	Контроль	дс	PCC		дС	PCC
RR Mc	118 ± 9 9	113 ± 8 4	120 ± 10,4	106 ± 10 .	107 ± 9 53	132 10 7
PR. MG	33 ± 2,54	37 ± 2,47	30 ± 2 77	28 2 44	34 ± 2,61	35 ± 3,18
Р мс	12 ± 0,89	14 ± 0,75	11 ± 0,71	11 ± 0,83	14 ± 0.88	14 ± 0,76
QRS, Mc	13 ± 1,05	12 ± 0 77	15 ± 1 21	14 0 91	12 ± 1 04	14 ± 1,01
QT мс	29 ± 2,13	36 ± 2 31 P < 0 05	40 ± 3 08 P < 0 05	41 3 11 P < 0.0.	31 ± 2.96	38 ± 2,81 P < 0,05
QТс, мс	85 ± 6,21	106 ± 7,11 P < 0,05	119 ± 9 0 P < 0 0.	125 ± 8 5.	95 ± 7 42	105 ± 6 67 P < 0,05
Tpeak Tend, Me	8,7 ± 0,5	99±0,77	9, L ± 0,64	10.5 0,89	9,7 0.4	99±0.83
ST, mB	-0,12 ± 0,01	-0.14 ± 0,01	-0,11 0.009	-0,12 ± 0,01	-0,14 ± 0 0.	-0,13 ± 0,01

При исследовании РСС БП у мышей, как и при ДС, авторы этой модели обнаружили компенсаторные перестройки ДА-ергических нейронов [123—178, 543] Однако возникающие нарушения моторного поведения животных сопровождаются более выраженным чем при досимптомной стадии, снижением концентрации дофамина и количества дофаминергических аксонов в стриатуме. При этом сохранившиеся нейроны ЧС увеличивают синтез дофамина.

Несмотря на компенсаторные возможности нейронов. в РСС ДДН возникает дисфункция вегетативной регуляции сердца, обусловленная выраженным преобладанием симпатических влияний над парасимпатическими. Подтверждением тому служит значительное увеличение абсолютной и относительной мощности LF-волн и снижение НF-волн При этом симпато-вагальный индекс увеличивается по сравне-

нию с контролем в 3,8 раза а суммарный эффект вегетативной регутяции кровообращения (SDNN) снижается на 35%.

Таким образом, при РСС ДДН происходит сочетание симпатической и парасимпатической дисфункций вегетативной регутяции сердца которые сопровождаются смещением вегетативного баланса в сторону уветичения симпатических влияний на сердце Дезорга низация вегетативных механизмов может привести к усугублению сердечной паточогии Подтверждением служит значительное увеличение интервалов QГ и QТс (табл 20), являющееся предиктором возникновения фагальных жетудочковых аритмий Полученные результаты согласуются с клиническими данными, которые также обна ружили нарушения ВСР при ранних проявлениях экстрапирамидных расстройств [2 4, 321, 426] Одна из причин гакого нарушения может быть обусловлена дофаминертической дисфункцией высших вегетативных центров гипоталамуса, возникающих при ДДН [447, 456] Известно немало случаев, когда пациенты с БП умирают от внезапной сердечной смерти [269]

Величина амптитуды сегмента \$Т позволила исключить ишемические повреждения, а отсутствие изменений длительности интерватов PR, QRS и зубца Р свидетельствует о нормальной проводимости в предсердиях и желудочках при ДС и РСС ДДН. Однако снижение ВСР при ранней симптомной стадии сопровождающееся повышением IC бо тее чем в 3 раза, свидетельствует об увеличении напряжения регуляторных систем и снижении их функциональных возможностей.

Іяжелая дегенерация дофаминергических нейронов сопровождается выраженным снижением мощности всех спектров ВСР, а гакже дисбалансом между симпатической и парасимпатической системами Значительное уменьшение общей мошности спектра и его компонен тов (LFмc2 HFмc2) не только по сравнению с контролем, но и с РСС свидете выствует о низком компенсаторном резерве систем нейрокардиальной регуляции сердечного ритма при тяжелой стадии (ТС) ДДН. Аналогичное снижение BCP (SDNN) и мощности парасимпатической системы (RMSSD) обнаружено не только при спектральном но и при статистическом анализе Важной особенностью ТС ДДН по сравнению с РСС является не только достоверное снижение абсолютной мошности LF-волн, но и ее доли в общей структуре спектра (LF%) Снижение активности не только парасимпатической, но и симпатической регутяции может являться причиной нейрокардиоваскулярной нестабильности, которая проявляется у людей нарушениями сердечного ритма, брадикардией и вазовагальными обмороками при БП [147]

Другой особенностью ГС ДДН яв іяется сохранение высокого уровня ІС при снижении ВСР Это свидете іьствует о повышении активности сосудодвигательного центра и гуморальной регутящии сердечной деятельности. Удлинение интервала QT, QTс в сочетании со значительным снижением общей ВСР прогностически неблагоприятный фактор развития жизнеугрожающих аритмий даже без органической патологии сердца. Кроме того, у животных с ТС ДДН отмечались отдельные эпизоды атриовентрикулярной блокады 2—1 и снижения ЧСС до 364 уд. мин. Согласно Европейским рекомендациям по электрокардиостимуляции и ресинхронизирующей терапии от 2013 г., сочетание атриовентрикулярной блокады 2 й степени (Мобитц 2) с удлинением интервала QГс рассматривается как жизнеугрожающая ситуация

Таким образом, анализ полученных результатов показал, что прогрессирующие дегенеративные повреждения нейронов нигростриагной системы сопровождаются нарушением показателей структуры ВСР не только при ранней и тяжелой стадиях, но и при досимптомной стадии болезни. По этому представляет интерес изучить регуляцию функций сердца при лечении ДДН Ведущее место в этом вопросе занимает заместите выая терапия препаратами, основой которых является левовращающий изомер диоксифенилаланина (L-ДОФА). Это предшественник дофамина, который особенно эффективно восполняет его дефицит в нитростриатной системе на ранних стадиях болезни Паркинсона.

После завершения исследований ВСР животным с ДС и РСС в гечение 10 дней (ежедневно) вводили I -ДОФА в составе Мадопара-125 фирмы "Hoffmann-La Roche" (Швейпария) Препарат вводили внугрибрющинно в виде свежеприготовленной водной суспензии в дозе 25 5 мг кг массы тепа (по I -ДОФА) Контрольным животным вводили соответствующие объемы физраствора. После этого у всех животных проводили повторное исследование ЭКГ и анализ ВСР.

Введение L-ДОФА животным с ДС и РСС ДДН неодинаково сказывалось на ВСР (табл. 19) Так, у животных первой группы происходи за норма шзация показателей ВСР гогда как у животных с РСС характер изменений был таким же, как и до лечения При этом сохранялось увеличение абсолютной и относительной мошности LF-воли и снижение НF-воли. Это сопровождалось повышением индексов LF HF, IC, а также продолжительности QГ и QТс Следует отметить что после введения L-ДОФА животным с РСС увеличение симпатических влияний на сердце было статистически достоверно меньше, чем до лечения Аналогичное заключение можно сделать относительно симпато-вагального индекса.

Полученные результаты соответствуют клинической концепции о гом, что вегетативно-висцеральные дисфункции являются важным элементом патогенеза БП [321, 447] Как показа и исследования, компенсаторные механизмы, обнаруженные при досимптомной и ранней симптомной стадиях БП [123 162, 163 178, 543], не предотвращают нарушений вегетативной регуляции сердца. Несмотря на особенно сти их проявления в зависимости от тяжести дофаминергической недостаточности, очевидно, что сердечные дисфункции, сопряженные с ДДН, увеличивают риск возникновения жизнеугрожающих аритмий и внезапной сердечной смерти не только на ранней симптомной но и в досимптомной стадии болезни Применение L ДОФА эффективно восстанавливает структуру ВСР и предотвращает риск возникновения жизнеут рожающих аритмий лишь при досимптомной стадии бо језни. Поэтому терапевтические мероприятия в этот период позволят максимально отсрочить возникновение сопутствующей кардиальной пагологии, усугубляющей неврологическое состояние.

Известно, что среди пациентов с БП широко распространена полиневрология [235]. Причем нейродегенеративные расстройства являются одной из главных причин разных форм эпилепсии [546] Более того, широкомасштабные международные исследования коморбидности эпилепсии и паркинсонизма выявили, что среди эпилептиков паркинсонизм встречается более чем в 3 раза чаще [305]. Вместе с тем недостаточно изучено влияние разных стадий прогрессирующей дегенерации дофаминергических нейронов нигростриатной системы на изменение судорожной активности мозга [547] Известно, что дофаминергическая недостаточность является важным фактором в патогенезе эпи јепсии [271] В ряде современных к јинических исследований обнаружена коморбидность болезни Паркинсона и эпилептической активности мозга [246 305, 444, 547]. Однако результаты таких исследований неоднозначны. В одних работах среди 250 пациентов с болезнью Паркинсона у 10 зафиксированы эпилептические припадки [444], в других припадки обнаружены менее чем у 2,6% пациентов с БП [235, 294], а эпидемиологические исследования выявили низкую распространенность эпилепсии у больных с БП Она составляет 1 2 случая на 100 000 человек в возрасте старше 60 дет [546] Кроме того, установлено, что частота бо језни Паркинсона при эпилепсии увеличивается в 3.19 раза [525]

Противоречивы и результаты экспериментальных исследований, в которых изучали судорожную активность у мышей линии С57BL 6 с МФГП-индуцированной ДДН Так, одни авторы указывают, что ДДН нигростриатной системы не влияет на судорожную активность [416], другие выявили ее повышение [236], а гретьи снижение [237 293] Изучение причин и особенностей проявления судорожной активности на фоне ДДН нигростриатной системы важны не только для понимания механизмов взаимообусловленности этих нарушений но и разработки новых способов лечения паркинсонизма с учетом сопутствующих кардиальных дисфункций Некоторые авторы высказывают мнение о том, что этиопатология БП и эпилепсии вероятно, включает общие патофизиологические механизмы [444, 518] В связи с этим предстояло выяснить проявление судорожной активности мозга животных на разных стадиях прогрессирующих дегенеративных нарушений нейронов ни гростриатной системы.

С этой целью через 4 суток после последнего введения МФГП у мышей с ДС РСС и ТС определяли пороговую дозу ПТЗ (мг кг), вызывающую клонико-тонические судороги. Животным подкожно вводили 0 5% ный раствор ПТЗ ("S.gma". USA) по протоколу 40 мг/кг РТZ, затем 10 мин спустя 20 мг кг и впоследствии 10 мг/кг каждые 10 мин до появления клонико-тонических судорог.

Результаты исследований свидетельствуют о том, что порог судорожной активности у животных контрольной и экспериментальных групп статистически значимо не различался. Пороговая доза ПТЗ, вызывающая клонико-гонические судороги у мышей исследованных групп составляла 87 ± 7,05 мг кг. Однако в каждой группе часть животных проявляли однократные судороги, гогда как у других генерализованный судорожный припадок переходил в эпилептический статус. Количество животных с эпилептическим статусом в группах с досимптомной и ранней симптомной стадиями ДДН не отличалось от контроля Однако в экспериментальной группе с тяжелой стадией МФТП индуцированной ДДН эпилептический статус проявля ися значительно чаще (77,8%, Р < 0.01), чем у контрольных мышей (14.3%) (рис. 43)

Исследованиями последних лет убедительно доказана важная роль ДА-ергических систем мозга в запуске и реализации судорожной реакции [64, 230–242, 326, 479]. Известно также, что прогрессирующая дегенерация дофаминергических нейронов нигростриатной системы, возникающая при болезни Паркинсона, может оказывать широкое влияние на нейрональные сети мозга, в том числе участвующие в реализации судорожных механизмов. Однако результаты проведенных исследований показали, что дисфункция дофаминергической передачи в нигростриатной системе не стала причиной изменения порога судорожной активности, индуцированной ПТ 3. Вместе

с тем у животных с тяжелой стадией дегенерации дофаминергических нейровов нигростриатной системы судорожный принадок в ответ на однократную пороговую дозу ПТ 3 в 3.5 раза чаше провоцирова в эпилептический статус. Это свидетельствует о том, что при ТС ДДН снижаются функциональные возможности антиэпилептической системы мозга, направленные на ослабление или купирование судорожного состояния [83, 84].

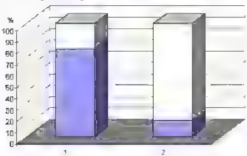


Рис. 43. У животим с МФПП надупированной БП (.) вничентический статус проявляется чаще чем χ -ышлей контрольной группы. . □ энцпентический статус. $\stackrel{\text{def}}{=}$ одновратные судороги

Гаким образом, несмотря на то, что при разных стадиях дегенеранаи дофаминерсических нейронов нигростриатной системы порог судорожной активности не изменялся, однако судорожный припадок на фоне ГС ДДН увеличивает риск возникновения судорожного статуса, сопровождающегося гтубоким истощением энергетических и пластических ресурсов мозга В связи с этим оптимальная герания болезни Паркинсона по-видимому до іжна включать не то іько антипаркинсонические препараты, но и их сочетание с антисудорожными, эффек пивность которых при пархинсонизме в последнее время обнаружена во многих исследованиях [227, 394, 404—406, 417, 504].

11. ОСОБЕННОСТИ ИЗМЕНЕНИЯ ГЕМОДИНАМИКИ И КОМПЕНСАІ ОРНО-ВОСС І АНОВИТЕЛЬНЫХ ВОЗМОЖНОС ГЕЙ ЦНС В ПОСТИКТАЛЬНОМ ПЕРИОДЕ У ЖИВОТНЫХ С РАЗНОЙ РЕЗИСТЕНТНОСТЬЮ К ГИПОКСИИ И АДАПТАЦИЕЙ К НЕЙ

Одной из важных причин дисфункций ССС при коморбидных кардиоперебратьных нарушениях, обусловленных судорожной активностью мозга, является кислородная недостаточность, возникающая при судорожных состояниях и сохраняющаяся в постиктальном периоде. Иктальная и постиктальная гипоксемия нарушает центральные механизмы вегетативной регуляции функций сердца, что повышает риск возникновения жизнеугрожающих аритмий, являющихся основной причиной внезапной сердечной смерти при судорожных состояниях [219, 229 525]

В постсудорожный период у большинства пациентов сохраняется десатурация кислорода, несмотря на рост объема вентиляции [219, 229] При эпиченсии десатурация кислорода приводит к сердечно-пегочной нестабильности [233] Результаты клинических исследований показали что постикта выая гахиаритмия в значительной мере связана с десатурацией, которая в ряде случаев была ниже 50% [219, 229, 412] Нередко это является следствием постиктальной периферической вазоконстрикции [233] При разных типах судорог обнаружен разный уровень десатурации, однако она всегда сопутствует постикальному состоянию [68–69]

При экспериментальных судорогах у животных, индуцированных пенициллином, также обнаружена гипоксемия и глубокое центральное апноэ, которое не прекращалось при увеличении в вентилируемом воздухе СО₂ [343] Это сопровождалось снижением активности блуждающего и подъязычных нервов [219, 220, 343]

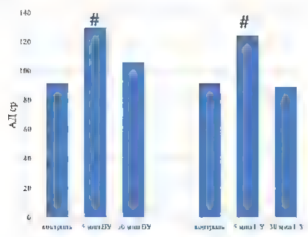
Несмотря на то, что асфиксия при парциальных судорогах и неконвульсивной эпилепсии была впервые описана Н. Jackson еще в 1899 г, поиск эффективных способов, предотвращающих постсудорожные гипоксемические нарушения в ЦНС, продолжается и в настоящее время.

Учитывая высокую чувствительность мозга к недостатку кислорода а также веществ обеспечивающих его энергетические и пластические ресурсы возникает предположение, что разная резистентность организма к гипоксии будет по-разному сказываться не только на ха-

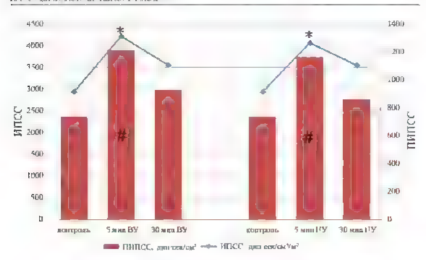
рактере постиктальных нарушений в ЦНС, но и связанных с ними сердечно-сосудистых дисфункциях В связи с этим изучены особенности изменения гемодинамики, а также компенсаторно-восстановительные возможности ЦНС в постсудорожный период у животных с разной инцивидуальной резистентностью к гипохсии и адаптацией к ней

Моннторинг гемодинамики в постиктальный период у животных с разной индивидуальной резистентностью к гипоксии

Перед проведением исследований среди крыс тинии Wistar выделяти две группы животных, высоко (ВУ) и низкоустойчивую (НУ) к гипобарической гипоксаи. Для этого животных помещали на находящуюся в барокамере плошадку с изменяющимся углом наклона и «поднимали на высоту» 8 000 м со скоростью 25 м с регистраруя время, в гечение которого животное удержива юсь в верхней части наклонной штоскости. Через некоторое время в результате развивающей ся гиноксии животные теряли способность удерживать мышечное напряжение и сползали внет. Это время принимали за индивидуальное «резервное время» Крыс у которых «резервное время» не превышало 2.97 ± 0.28 мин относити к группе НУ, а тех, у которых это время было 7.17 ± 0.53 мин. к группе ВУ. У животных каждой группы изучати восстановление гемодинамики через 5—30—60—90 и 120 мин после 1-. 3- и 6-кратных судорожных припадков, индупированных пентилентегразолом.



Puc. 44. Восстановление A, Іср терез 6 и 30 мин после 1 хратных судоров $\#P \le 0$, 6



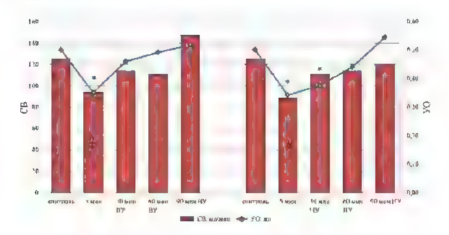
Puc. 45. Восстановление ПИТКС и ИПСС через 5 и 30 мин после 1 крагчых судорот ПИТКС # P < 0.05. ВПСС # P < 0.05

Через 5 мин (ранний постиктальный период) после 1-кратных судорог у ВУ и НУ животных наблюдается повышение АДср на 41° о и 36° о (рис 44). Однако через 30 мин у животных обекх групп АДср снижалось и достига ю контрольного уровня. Кроме гого в ранний постиктальный период у ВУ и НУ животных происходит статистически достоверное увеличение ОПСС. ИПСС. ПППСС, а через 30 мин эти показатели восстанавливаются (рис 45).

Следует отменить, что после 1-кратных судорог УО УП, СВ и СИ в обеих группах не изменятись. Учитывая то что повышение АДер и ИПСС происходит на фоне постоянного СВ, можно полагать, что выявленные изменения обусловлены спазмом периферического сосуднетого русла.

Как ноказано в предыдущих разделах, постеудорожный период сопровождается повышением артериального давления и нарушением взаимоотношений симпатической и парасимпатической регуляции ССС значительное увеличение АДср после 1-кратных судорог приводит к новышению напряжения стенки ЛЖ и его постнагрузки. Эти изменения повышают потребность миокарда в кислороде Более гого кардиа в ная дисфункция, возникающая при судорожном синдроме, усугубляется респираторной недостаточностью, в результате чего снижается парциа в ное напряжение кислорода в артериальной крови [133, 196]

В дальнейшем изучены изменения носстановления гемодинамики при прогрессирующем повышении судорожной активности (3-хратные судороги) Установлено что в раннем постикта выном периоде у животных обенх групп происходит не голько повышение показателей периферического сопротив јення (как после 1-крагных судорог), но и снижение систо шческой функции сердца (рис. 46. 47). Так. у ВУ животных VO. VII. СВ и СП снижа ись на 30%, 38%, 25%, 33%, а у НУ на 32%, 39%, 30%, 37% соответственно Этн изменения сопровождались повышением ОПСС, ИПСС и ПППСС у ВУ животных на 50% о. 68% о. 80%, а у НУ животных на 68% о. 88%. 94% соответственно (рис 18. 49) Снижение систолической функции сердца может быть связано с длятельно сохраняющимся высоким периферическим сопротивлением, сопровожляющимся повышением потребности мнокарда в кислороде, что провоцирует относительную коронарную недостаточность. Через 30 мин посте 3 країных судорог у ВУ и НУ живоїных уровень ОПСС. ППСС ПППСС оставатся повышенным (рис 48 49) Через 60 мин у ВУ животных ОПСС. ПППСС восстанявливаются до контрольного уровня, тогда как у НУ через 90 мин восстанавливается только ПППСС Исследование ВУ животных показало что восстановление ИПСС происходит через 90 мпн. гогда как v HV этот показатель не восстанавливается



 $\it Puc. 46$. Изменение CB и VO в разнее время преде 3-країных судорох CB | $\# \it F < 0.05$, YO | $^4 \it F < 0.05$

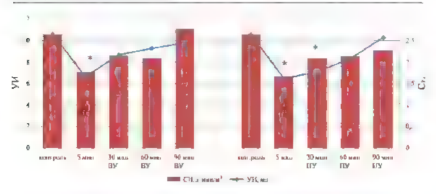


Рис. 47. Изменение СИ в УИ в разное времи после 3-кратных судорог. СИ $-\#P \le 0.05$. УИ $-\#P \le 0.05$

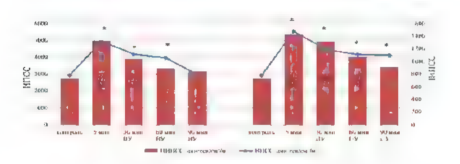


Рис. 48. Изменение ГВИПСС и ИПСС в разное время после 3- кратных судорог ПИПСС — # P < 0.05 — МПСС — * $P < C_*$ 3.

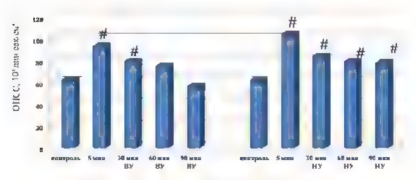


Рис. 49. Изменение ОПСС в разное время после 3-кратных гудорог + P < 0.05

У животных с разной устойчивостью к гипоксии выявлена разная динамика изменений показателей систолической функции. Так. у ВУ животных восстановление УО. УИ СВ и СП происходит уже через 30 мин после последнего судорожного припадка У НУ животных СВ и СИ восстанавливались через 30 мин. гогда как УО и УИ голько через 60 мин

Результаты исследования показа и, что усугубление судорожной активности способствует возникновению кардиа вьюй патологии. После 3-кратных судорог увеличенная постныгрузка для ЛЖ и высокая миокардиальная потребность в кислороде приводит к систо ической дисфункции, возможно, за счет относительной коронарной не достаточности [412] Известно, что снижение инотропной функции приводит к интерстициальному отеку зегочной паренхимы и усугублению гипоксии на фоне респираторных нарушений в постсудорожный период.

После 6 кратных судорог у животных обеих групп в раннем пост икта выюм периоде происходит усугубление систо ической дисфункции и снижение АДср Гак. СВ у ВУ и НУ животных снижался на 31% и 38%. это происходило за счет уменьшения УО (рис 50) Анатогичная тинамика изменений СП и УП отмечалась у ВУ и НУ животных после 6-кратных судорог (рис. 51). При этом увеличение ЧСС в обеих группах не обеспечивает компенсацию гемодинамических нарушений. Кроме гого. ОПСС в обеих группах находилось на уровне контроля, гогда как ПИПСС у ВУ животных повышался на 59%, а у НУ на 77% (рис. 52, 53)

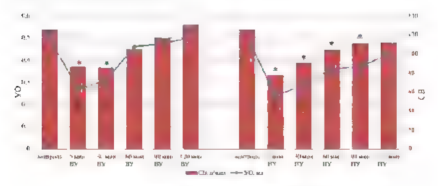


Рис. 30. Динамика изменений СВ и УО в разное время после б-крапных судорог

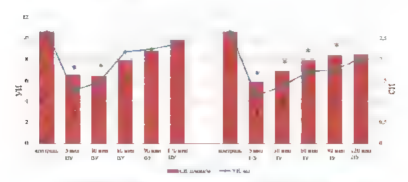


Рис. 51. Диналика изменений СИ и VИ в разное время после 6-крагных судорог

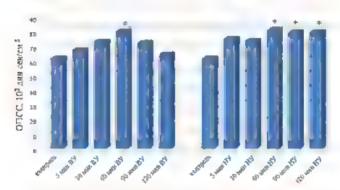


Рис. 52. Динамика възменений ОПСС в разное время после 6-кратных судорог

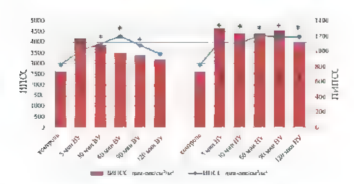


Рис. 53. Динамиха изменений иПСС и ПИПСС в разное время после 6-кратных судорог

Сохранение ОПСС на уровне контроля на фоне 2-кратного снижения VO и VИ свидетельствует о срыве компенсаторных возможностей сердечно-сосудистой системы как у НV, так и ВУ животных. Высокий уровень ПППСС обусловлен значительным снижением VO В дальнейшем динамика постиктальных изменений у ВУ и НУ животных отличалась Так у ВУ животных восстановление VO, УИ происходит через 60 мин после последнего судорожного припадка, тогда как у НУ животных эти показатели восстанавливались только через 120 мин.

После 6-кратных судорог у животных с низкой резистентностью к гипоксии происходит критическое снижение СВ что приводит к длительному сохранению систо пической дисфункции сердца на фоне высокого сосудистого сопротняления Все эти изменения усугубляют кардиоцеребральные нарушения и способствуют поддержанию высокой судорожной активности

По тученные результаты свидетельствуют о том что тяжесть кар диальной пато югии после судорог определяется не только их количеством, но и резистентностью организма к гипоксии. При этом в раннем постиктальном периоде у НУ и ВУ животных происходят однотипные гемодинамические изменения, однако характер дальнейшего постсудорожного восстановления после многократных судорог в каждой группе разный Полученные результаты позволяют высказать предположение, что для коррекции кардиоцеребральных нарушений, возникающих в постсудорожный период необходимо проводить антиишемическую кардиопротективную терапию одновременно с противосудорожной. Кроме гого, индивидуальная резистентность организма к гипоксии должна учитываться как при определении прогноза кардиоцеребральных нарушений, обусловленных высокой судорожной активностью мозга, так и при разработке эффективных способов их лечения.

11.2. Влияние хронической сердечной недостаточности на судорожную активность и состояние моноаминергических систем мозга животных с разной индивидуальной чувствительностью к гиноксии.

Как свидетельствует клиническая практика, у значительной части пациентов, страдающих сердечной дисфункцией наблюдается отягошение данной патологии неврологическими нарушениями [322] Обус говлено это прежде всего тем, что пагология сердца часто сопровождается несоответствием церебральной циркуляции метаболическим потребностям ЦНС [65] что приводит к гипоксическо-ишемическим повреждениям мозга [124, 420]. Поско вку ХСН может сказываться на мозговой гемодинамике, а судорожные состояния приводят к дополнительным спазмам перебральных сосудов и гипоксемии, то значительная роль в патогенезе этих взаи мосвязанных нарушений принадлежит гипоксическо-ишемических повреждениям мозга [124 420] Сочетание ХСН с неврологической пато югией имеет особенно неблагоприятный прогноз для восстановления пациентов [396 531] Поэтому важно выяснить влияние индивидуальной чувствительности организма к гипоксии на проявісние компенсаторно-восстановительных возможностей ЦНС после судорог, отягошенных ХСН.

Учитывая важную роль моноаминергических (МА-ергических) систем в патогенезе судорожных состояний [124], изучен метаболизм моноаминов мозга в постсудорожный период у ВУ и НУ к гипоксии животных с хронической сердечной недостаточностью, а также влияние данной сердечной патологии на характер проявления судорожной активности

После тестирования крыс на резистентность к гипоксии выдели и гри группы (табл 21) Животных, «резервное» время которых на высоте 8 000 м составляло 6 25 г. 0 48 мин. относи и к группе высокоустойчивых (ВУ), а тех. у которых оно было 2 75 ± 0,24 мин. к группе низкоустойчивых (НУ) Остальных животных счита и среднеустойчивыми (СУ). Хроническую сердечную недостаточность создавали с помощью олеоторакса [169].

У животных с ХСН вызывали ПТ 3-индуцированные клонико-тонические судороги. По пороговой дозе ПТ 3 (мг кг массы тела) оценивали судорожную активность животных Через 48 ч после судорог в ЦНС животных исследовали метаболизм моноаминов

Таблица 21 Влияние ХСН на судорожную активность у животных с разной резистептностью к гипоксии

Исследован ные показа-	Чувствительность животных к гипоксия						
LEAR DOMESTO	BV		CY		НУ		
Исходное «ре- зервное» время мин)	6.25 ± 0,43		457±036		2.75 0.17		
Пороговые	1 28 64 ± 21		30,7° ± 1.95		26,84 2 38		
дозы ПТЗ (1) мг кг и продол-	Продолжите вность фаз сулорожного припадка (с)						
жительность судорог у крыс без ХСН		ниче- пфаза	тониче- ская фаза	клониче- ская фаза	тониче- ская фаза	клониче ская фаза	тониче ская фаза
	6.53	7 ± 0,58	4,53 ± 0,32	7,34 ± 0.6.	3,87 ± 0,29	9,88 ± 0,81 P < 0.01 P < 0.05	6,64 ± 0 5. P < 0,0. P < 0.01
«Резервное» время у крыс с ХСН, мин	4,62 ± 0,38 P < 0,05		2.91 ± 0.2. P < 0.01		0,93 ± 0 09 P < 0 00.		
Пороговые дозы ПТЗ (2), мг кг и продол- жительность судорог у крые е ХСН	2 20,23 ± 1,50 P < 0,01		22,45 ± 1,65 P < 0,01		15,52 · 1 41 P < 0,01		
	Продолжительность фаз сулорожного припадка (с)						
		ниче к фаза	тониче ская фаза	клониче- ская фаза	тониче- ская фаза	клониче ская фаза	тониче ская фаза
		0 05 0 05	507±042	9 67 ± 0 80 P < 0.05	4 51 ± 0,37	14,97 ± 1,2 P < 0.01	9,54 ± 0 67 P < 0.0.

Примечание Р по сравнению с ВУ Р по сравнению со СУ

Результаты свидетельствуют о том, что XCH приводит к уменьшению «резервного» времени у животных трех исс іедованных групп (табл 21 Однако наиболее выраженное снижение (на 66%) обнару жено у НУ крыс

Причем две крысы этой группы погибли в гечение двухмесячного формирования ХСН, что свидетельствует о высоком гравмирующем действии сердечной патологии на НУ животных

Несмотря на то, что у всех животных без сердечной патологии порог судорожной активности статистически достоверно не раз гичался (табл 21) продолжительность клонической и тонической фаз судорог у НУ крыс значительно больше, чем у ВУ и СУ У всех животных с ХСН выявлено повышение судорожной активности по сравнению с крысами без сердечной патологии Однако у НУ животных оно более выражено, чем у ВУ и СУ Неоднозначные результаты получены при анализе структуры судорожного припадка на фоне ХСН. Так, у ВУ

и СУ крыс с ХСН более продолжительной была только клоническая фаза судорог, гогда как у НУ увеличивалась длительность не только клонической, но и тонической фазы (на 51 и 44% соответственно)

Гаким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что ХСН повышает судорожную активность у животных трех исследованных групп, причем тяжесть припадка зависит от индивидуальной резистентности организма к гипоксии

Нейрохимические исследования позволили сопоставить содержание и метаболизм МА в ЦНС животных с ХСН обладавших исходно разной индивидуальной резистентностью к гипоксии, а также оценить характер компенсаторно восстановительных изменений в може этих крыс через 48 ч после судорог Поскольку исходное содержание МА в соответствующих отделах мозга животных с разной устойчивостью к гипоксии статистически достоверно не различалось, то контрольными цифрами служили средние величины МА

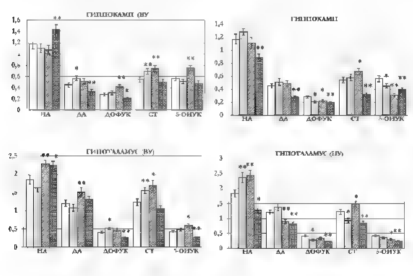


Рис. 54. Содержание моноаминов (ег мг ткани) в ЦНС при ХСН и после судорот на фоне ХСН у крък с разной резистентностью к гипоксия

хонгроль
через 48 ч после судорожного припадка на фоне ХСН * Р < 0.05, ** Р < 0.01

Анализ результатов исследований выявил разный характер метаболизма МА через 48 ч после судорог в гиппокампе и гипоталамусе ВУ и НУ крыс Увеличение продолжитетьности клонической и тонической фаз судорог у НУ животных (табл. 21) сопровождается снижением содержания продукта дезаминирования дофамина (ДОФУК) в обоих отделах мозга (рис 54). Причем эти изменения сопровождаются статистически достоверным (P < 0,01) уменьшением соотношения ДОФУК дА, что свидетельствует о снижении метаболизма дА. В то же время в гиппокампе и гипоталамусе ВУ крыс увеличивается соответственно содержание ДА или ДОФУК

По гученные результаты хорошо согласуются с данными питературы, свидете выствующими о том, что снижение уровня ДА в мозге, обнаруженное после разрушения катехоламинергических терминалей с помощью 6-оксилофамина, приводит к значите выному повышению судорожной активности крыс и гяжести постсудорожных осложнений [64]

Зависимость постсудорожных изменений в ЦНС от индивидуальной чувствительности организма к гипоксии обнаружили и при исследовании СІ-ергической системы. Установлено, что пос іе судорог у ВУ животных содержание СТ в гипоталамусе и гиппокампе увеличивается тогда как в гипоталамусе НУ крыс характер сдвигов был противоположный. Значимость этого факта определяется тем, что увеличение доступного мозгового серотонина оказывает антимилентическое действие, а активация СІ-ергических механизмов ограничивает возбуждение адренергических центров уменьшает частоту судорожных припадков и способствует восстанов тению после судорог [380]

Таким образом увеличение уровня МА, обнаруженное у ВУ крыс через 48 ч после судорог, отражает активность МА-ергических систем и связано с постиктальными компенсаторно-восстановительными перестройками в ЦНС Этим в значительной степени обусловлена меньшая продолжительность клонической и тонической фаз судорожного припадка у животных данной группы по сравнению с НУ

По-разному сказывалась ХСН на метаботизме МА у животных с неодинаковой резистентностью к гипоксии. Так, в гиппокампе и гипоталамусе ВУ крыс соответственно увеличивалось содержание ДОФУК или ДА, гогда как у НУ обнаружено их снижение При этом в гиппокампе НУ животных индекс отношения ДОФУК ДА достоверно уменьшается (P < 0,05). а у ВУ он превышает контрольный уровень на 32% (P < 0,05). Из этого следует, что в обоих случаях выявленные изменения отражают важную роль ДА-ергической системы в формировании компенсаторных механизмов при ХСН Однако увеличение индекса ДОФУК ДА, вероятно, связано с высокой функциональной нагрузкой, испытываемой ДА-ергической системой

гиппокампа при формировании церебральных компенсаторных пропессов Гогда как его снижение у НУ крыс может огражать функпиональную недостаточность ДА-ергической системы этого отдела мозга при ХСН.

Обращает на себя внимание тот факт что при ХСН в исследованных отделах мозга у ВУ и НУ крыс имели место особенности метаболизма СТ, хотя в обоих случаях происходило повышение его содержания Однако у ВУ крыс увеличение уровня СТ сопровождалось аналогичными изменениями 5-ОНУК, а у НУ снижением Характер этих изменений у НУ животных может свидетельствовать о функциональном перенапряжении СТ ергической системы, обусловленном некоторым несоответствием между повышенными функциональными потребностями мозга в СТ и возможностями СТ-синтезирующих структур Поэтому метаболизм СТ перестраивается так что интенсивность его разрушения снижается, вследствие чего, предотвращается уменьшение содержания этого нейротранс миттера ниже определенного уровня

При анализе результатов следует учитывать, что на фоне постеленно развивающейся сердечной недостаточности в сердце и мозге формируются компенсаторные процессы, которые направлены на поддержание нормальной церебральной гемодинамики и снижение ишемических процессов Увеличение содержания МА и и их метаболизма, обнаруженное в гишпокампе и гипоталамусе у ВУ крыс, отражает повышение активности МА-ергических систем при ХСН. Эти результаты согласуются с исследованиями, в которых установлено что при функциональных нагрузках наиболее выраженные компенсаторные гемодинамические реакции всегда сопровождаются усилением МА ергического ответа в разных отделах мозга [183] Кроме того, из вестно, что важнейшим компенсаторным фактором, определяющим формирование характерных для сердечной недостаточности изменений гемодинамики, является активация симпатико-адреналовой системы и повышение концентрации катехоламинов

Косвенным доказательством более эффективного формирования компенсаторных антигипоксических процессов у ВV животных с ХСН по сравнению с НУ является то, что у крыс первой группы судорожная активность и тяжесть судорожного припадка была достоверно ниже, чем у второй (табл 21) Результаты экспериментальных и клинических исследований также указывают на то, что гипоксико-ишемические проявления в мозге провощируют повышенную судорожную активность [231, 471, 560] а судорожная активность сопровождается

гипоксемией [131 347] Более гого известно, что даже в пределах одного отдела мозга имеются структуры, неодинаково чувствительные к гипоксии, что коррелирует с тяжестью их повреждения после судорог [302]

Особый интерес представляют результаты исследования МА-ергических систем ЦНС после судорог на фоне ХСН у животных с разной индивидуальной чувствительностью к гипоксии. Они позво шли сопоставить судорожную активность и метаболизм МА в ЦНС после ПТЗ-индуцированных судорог у крыс с ХСН и у животных без сердечной патологии. С тедует отметить, что ПТЗ не оказывает прямого влияния на сердце и сосуды [71]. Его действие связано с уменьшением актив ности ГАМКА-рецепторного комплекса, что вызывает патологическое усиление возбуждения нейронов

Через 48 ч после судорожного припадка у ВУ животных с ХСН уровень НА в гипоталамусе и гиппокампе повышается, а СТ не изменяется, гогда как у НУ содержание НА. ДА и СТ в исследованных отделах снижатся

Полученные результаты дают основание предположить, что постиктальный период на фоне ХСН характеризуется наиболее выраженным снижением аминергического тонуса в исследованных отделах мозга НV животных, что может служить патогенетической основой для пролонгирования не голько к юнической, но и гонической фазы судорожного припадка (табл 21) Поскольку судорожное состояние является мощным стрессовым фактором, следует учитывать результаты исследований [336, 383], которые показали, что животные со сниженным содержанием серотонина в гиппокампе и гипоталамусе, а также низкой активностью СТ-сргической системы в этих и других струкгурах мозга оказываются значительно более уязвимыми от стресса. При этом в ряде отделов мозга существенно уменьшается плотность 5-НТ 1А-репенторов [245]

Известно что в течение судорожного припадка одновременно формируются два антагонистических процесса один связан с реализацией судорожного припадка, а другой (антисудорожный) направлен на прекращение судорог и снижение постиктальной судорожной активности [84] Полученные результаты указывают на то что нарушения метаболизма МА, возникающие при судорожных состояниях на фоне сердечной патологии приводят к недостаточности компенсаторно-восстановительных возможностей и повышению судорожной активности. Кроме того, учитывая стрессогенный характер судорожного припадка а также то, что ДА- и СТ-ергическая системы являются стресс-пимитирующи-

мн [110] можно полагать, что снижение их активности при судорожной реакции на фоне XCH лимитирует функциональные возможности антистрессовых механизмов вызывая дисбаланс стресс-реализующих и стресс-лимитирующих систем. Это дает основание предположить, что сочетание двух взаимообусловленных пато югий (XCH и судороги) опосредует повышенную стрессовую уязвимость мозга вследствие «деформации» защитных стресс-лимитирующих механизмов.

Гаким образом, полученные результаты позволяют утверждать, что судорожный припадок на фоне ХСН усугубляет повреждения мозга у животных обеих исследованных групп При этом наиболее уязвимыми оказываются животные с низкой резистентностью к гипоксии. Поэтому изучение нейрохимических и нейрофизиологических основ проявления судорожной активности на фоне сердечной недостаточности имеет значение не голько для теории современной нейробиологии, но и открывает перспективу для поиска новых эффективных способов антисудорожной коррекции, позволяющих предотвратить или снизить пост эпилептические повреждения мозга при нейрокардиа вных синдромах

11.3. Постсудорожные изменения в системе нейрон глия и их связь с резвстентностью организма к гипоксии

Многочисленные исследования в области эпилептологии указывают на го, что гипоксемия является важным элементом патогенетических механизмов судорожных состояний разного генеза [131, 195, 347, 415, 560] Однако мало изучена зависимость компенсаторно-восстановительных возможностей мозга в постиктальный период от индивидуальной чувствительности организма к гипоксии Известно, что постсудорожный синдром часто сопровождается тяжелыми неврологическими нарушениями, в основе которых лежат структурно-метаболические изменения в ПНС

В связи с этим у двух групп крыс линии Wistar, обладающих высокой (BV) и низкой (HV) устойчивостью к гипоксии изучена динамика изменения судорожной активности после судорог, индуцированных пентилентетразо юм (ПТЗ) а гакже постиктальное восстановление внутриклеточных процессов в системе нейрон-глия центральных МА-ергических ядер мозга.

Пороговую дозу ПТЗ необходимую для проявления судорог, определяли индивидуально для каждого животного и выражали ее в мг/кг массы. Эта величина служи за показателем судорожной активности жепериментальных животных

Таблица 22 Динамика изменения судорожной активности после однократных судорог, индупированных ПТЗ

Draws mana strangs (n)	Доза ПТЗ мг/кт			
Время после судорог (ч)	ВУ животные	НУ животные		
Контроль	25,17 ± 1,55	23.47 ± 1,68		
24	18,88 ± 1 34 P < 0,01	15 52 ± 1,03 P < 0.01		
36	22,08 ± 1 08	14.31 ± 0,59 P < 0,001		
48	23,16 ± 1 78	25 34 ± 1,74		

После однократных судорог у животных обеих групп определяти изменения судорожной активности в течение 48 ч. Для этих целей исследованный постиктальный период (48 ч) разделили на гри периода (24, 36 и 48 ч) В каждый из них вновь определяли индивидуальную пороговую дозу ПТЗ, вызывающую судорожную реакцию (как описано выше) Чтобы исключить постсудорожную «раскачку», в каждый период брали отдельную группу животных.

Результаты исследований показали, что исходные уровни пороговых доз ПТЗ вызывающих клонико-тонические судороги у ВУ и НУ крыс, статистически достоверно не различаются (табл. 22). Однако после судорожного припадка у животных обеих групп происходит повышение судорожной реактивности которая в дальнейшем имеет индивидуальную динамику изменений. Так через 24 ч судорожная активность ВУ и НУ животных повышается о чем свидетельствует снижение (на 25 и 34%) по сравнению с контролем пороговых доз ПТЗ Через 36 ч судорожная активность ВУ крыс снижается и достигает контрольного уровня, тогда как у НУ животных она остается ниже контроль из 39% и только к 48 ч статистически достоверно не отличается от него

Полученные результаты дают основание полагать, что разная продолжите івность сохранения повышенной судорожной активности у животных исследованных групп в постиктальный период неодинаково сказывается на компенсаторно-восстановительных возможностях ЦНС Их снижение может быть патогенетической основой возникновения повторных судорог, которые вызывают еще бо тее глубокие повреждения мозга [44, 194, 330, 407]. Учитывая то, что тяжесть судорожного припадка в значительной мере зависит от индивидуальной устойчивости организма к гипоксии [150, 151, 347]. важно выяснить связь индивидуальной резистентности организма к гипоксии

с репарационными возможностями клеточных структур мозга и их уязвимостью в постикта вный период Эти результаты могут служить основой для разработки способов целенаправленной коррекции пролонгированного усугубления судорожного состояния.

Высокая пластичность и функциональное состояние к істочных структур мозі а в значительной мере обусловлены их метаболически ми возможностями. Для каждого функциона вного состояния нейрона характерна экспрессия конкретных тенов, обеспечивающая внутриктеточный синтез соответствующих РНК и белков. Поэтому качественные и котичественные изменения содержания РНК и белков в системе нейрон глия являются интегративными показателями функциональных возможностей различных структур мозі а [35, 36, 129, 180, 319, 384]

Известно что тяжесть побого функционального нарушения опреде інется степенью повреждения клеточных структур В связи с этим изучена динамика изменений содержания РНК в системе нейрон-гтия центральных МА ергических ядер мозга в постсудорожный период. Эти ядра являются медиаторными центрами, они моносинаптически иннервируют многие отделы мозга и играют важную роль в проявлении судорожной активности [309, 310]. Однако неизвестна их роль в реализации компенсаторно-восстановительных процессов после судорог

Определение внутриклеточного содержания РНК (на 95% это рибосомальная РНК) в цитоплазме нейронов и сател питых глиоцитов проводили с помощью сканирующей цитоспектрофотометрин в видимой области спектра [1, 10 203] При цитохимических исследованиях МА-ергических ядер мозга брали голько те субъядра которые, судя по данным литературы, проявляют сильную люминесценцию при выявлении соответствующих моноаминов группа клеток А9 компактной зоны черной субстанции (ЧС), группа клеток В7 дорсального ядра шва (ДЯШ) [24], а гакже группа овальных клеток каудальной части синего пятна (СП) [18] Граннцы ядер выявляли по стереотаксическому атласу мозга взрослых крыс [440].

Установ іено что повышенная судорожная активность, имевшая место у ВУ и НУ животных через 12 ч после судорог, сопровождается значительным снижением (на 33 и 32%) содержания РНК в нейронах компактной зоны черной субстанции (рис 55) Аналогичный характер сдвигов был и в сателлитных глиоцитах. Через 24 ч уменьшение содержания РНК (на 21%) обнаружено в питоплазме нейронов ВУ крыс, гогда как у НУ животных оно остается ниже контро и не то вько в нервных, но и в глиальных клетках-сателлитах (на 35 и 27% соответственно).

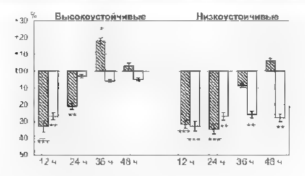


Рис. 75. Изменения одержания РНК в цитоплавае нейровов

компактной эпны черной гуоставщим в яж сатегринцым инмонитах.

по постердорожный переклу маниопыта с высской и наздой резвитентностью в гиложения (в^ов в вънгропно, принятолу за 100%).

*** P < 0,01

*** P < 0,001

Габлица 23
Изменения объемов цитоплазмы нейронов и глиопитов (в мкм²)
компактной зоны черной субстанции (в числителе),
а также концентрации в вих РНК (в условных единицах, в знаменателе)
в ностсулорожный периол

Время	Высокоустойчив	ные животные	Низкоустойчивые животиые			
после гудорог (ч)	Компактная зова черной субставции					
	Нейроны	Гиня	Н ейроны	Ганя		
Кентредь	1077 ± 56 2 16 = 0,09	63 435 251 + 0.11	1077 56 16 109	63 · 4.35 2 · 1 · 0 11		
1.7	897 ± 29 6 * 1 71 · 0,07 **	197 ± 0.10 **	850 36 * 1,84 ± 0.06 *	60 · 3 66 1 76 ÷ 0 08 ***		
24	1120 · 53 1 63 C 36 ***	66 123 2 48 ± 0 10	8 7 da # 1 3 007 **	66 3 87 1 75 : 0 11 **		
36	991 ± 67 ? 77 = 0.13 **	61 + 3,47 2.43 ± 0.16	819 ± 46 ** 2.54 = 0.10 *	62 ± 3.97 1.88 ± 0.09 ***		
48	1055 ± 58	64:4.27 238±017	1045 81 2 36 ÷ 0 11	65 46? 1 84 ± 0 08 **		

Примечание * P < 0.05 ** P < 0.01 ** P < 0.01

Разный характер изменений в клеточных структурах компактной зоны черной субстанции выявлен у животных исследованных групп и через 36 ч после судорог Так, снижение СА у ВУ животных

сопровождается статистически достоверным увеличением содержания РНК в цитоплазме нейронов, а у НУ крыс повышенная судорожная реактивность приводит к уменьшению (на 26%) РНК в глиоцитах. Аналогичные изменения у НУ животных сохраняются в течение 48 ч после судорог, гогда как в системе нейрон-глия ВУ крыс статистически достоверных сдвигов не обнаружено

Известно, что перестройки внутриклеточного метаболизма мозга при функциональных нагрузках сопровождаются изменениями объемов клеточных структур При этом динамика изменения в них концентрации РНК отражает общую синтетическую активность отдельных клеток. Исходя из этого мы изучили динамику изменения объемов неовных и глиальных клеток, а также концентрации в них РНК, уровень которой не всегда аналогичен ее содержанию Установлено, что повышение судорожной активности ВУ и НУ животных через 12 ч после судорог сопровождается не только значительным снижением содержания внутриклеточной РНК в системе нейрон глия компактной зоны черной субстанции, но и уменьше нием объемов цитоп газмы нейронов у животных обеих групп (табл 23) При этом концентрация РНК в нервных и глиальных клетках у крыс обеих групп значительно ниже контроля. Через 24 ч снижение количества РНК в цитоплазме нейронов компактной зоны черной субстанции НУ животных обусловлено одновременным уменьшением объема цитоплазмы нейронов и концентрации в ней РНК на 19 и 20% соответственно Причем объем нейронов остается ниже контроля (на 24%) и через 36 ч после судорог, тогда как концентрация РНК увеличивается. Уменьшение содержания РНК, выявленное в цитоплазме нейронов ВУ крыс, через 24 ч после судорог обусловлено снижением ее концентрации.

Восстановление контрольного уровня судорожной реактивности, выявленное у животных обенх групп через 48 ч после судорог, сопро вождается неоднозначными изменениями в системе нейрон-гтия компактной зоны черной субстанции этих животных. Так, у ВУ животных статистически достоверных изменений не обнаружено, гогда как у НУ концентрация и содержание РНК в сателлитной гтии остаются значительно ниже контроля

Анализ потученных результатов показал, что повышенная судорожная активность сохраняющаяся в гечение 24 ч после судорог, приводит к снижению концентрации и содержания РНК в системе нейрон-гтия ДА-ергического ядра ВУ и НУ животных У последних эти изменения сопровождаются уменьшением объема цитоплазмы нейронов, которое сохраняется в течение 36 ч после судорог Кроме гого, установлено, что через 48 ч у ВУ крыс восстанавливается контроль-

ный уровень содержания РНК в нервных и глиальных клетках компактной зоны черной субстанции тогда как у H^{\vee} в это время сохраняется выраженное снижение РНК в глиоцитах

Иной характер сдвигов выявлен в нейронах норадренергического ядра (locus coeruleus) Повышенная судорожная активность, имевшая место у ВУ крыс, через 12 и 24 ч после судорог сопровождается уве шчением содержания РНК в цитоплазме нейронов синего пятна на 22 и 27% (рис 56) Гогда как в глиа вных клетках статистически достоверных сдвигов не обнаружено После снижения судорожной реактивности возникающего у этих животных через 36 ч, не обнаружено статистически значимых изменений в системе нейрон глия.

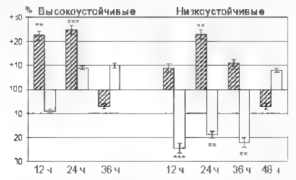


Рис 56. Изменения содержания РНК в цитопиазме нейроное синего пятна И н их сатечлитных плиоцитах □ в постсудорожный период у животных с высокой и незылй резистентностью к гипоксии (и% и контролю, принятому за 100%) * P < 0.05, ** P < 0.01, *** P < 0.01

У НУ животных повышенная судорожная активность, сохраняющаяся в течение 36 ч, приводит к статистически достоверному уменьшению содержания РНК в глиоцитах синего пятна через 12, 24 и 36 ч. Его восстановление у животных этой группы выявлено лишь через 48 ч после судорожного припадка Увеличение содержания РНК в нейронах синего пятна ВУ животных через 12 и 24 ч сопровождается увеличением объема цитоплазмы нейронов на 31 и 29%, тогда как концентрация в ней РНК не изменяется (табл 24). У НУ крыс выявлен иной характер сдвигов Через 12 ч после судорог объем цитоплазмы нейронов синего пятна увеличивается на 27%. гогда как концентрация РНК здесь снижается на 29%. Уветичение (на 24%) объема питоплазмы нервных клеток сохраняется и через 24 ч. однако оно не сопровождается изменением концентрации РНК В глиоцитах синего пятна НУ животных в течение 12 24 и 36 ч проноходит снижение концентрации РНК на 32, 26 и 22% соответственно

Таблица 24 Изменения объемов цитоплазмы нейронов и глиоцитов в (мкм³) синего пятна (в числителе), а также концентрации в них РНК (в условных единицах, в знаменателе) в постсудорожный период

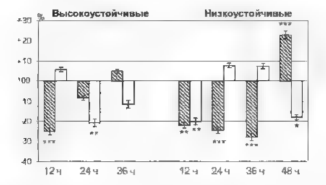
Время	Высокоустойчив	ые животные	Назкоустойчивые животные			
после судо рог (ч)	Синее пятно					
	Нейроны	Глия	Нейроны	Глия		
Контроль	937 ± 49	47 ± 2_71	937 ± 49	47 ± 2,71		
	2,13 ± 0,10	2,37 ± 0,11	$2,13 \pm 0,10$	2,37 ± 0 11		
.2	1227 ± 53 ***	46 ± 2 91	1190 + 50 **	50 ± 2 87		
	1 98 0 1	2 19 ± 0 17	158 007**	1,63 0 11***		
24	1209 ± 5,01 ***	49 ± 3,34	1162 ± 60 *	52 3,95		
	2 05 0 14	7 48 ± 0 16	2 11 ± 0 14	1 76 0 1 **		
36	965 ± 59	51 3,42	1003 77	45 2,37		
	1 92 0 10	241 ± 0 18	2 21 0 17	1 91 0 08 **		
48			955 ± 54	49 - 2,98		
			1 94 0 14	2 44 0 19		

Примечание * Р<0.05 ** Р<0.01, *** Р<0.001

Гаким образом внутриклеточные перестройки в системе нейронгия синего пятна связанные с повышением судорожной активности в постсудорожный период, у ВУ и НУ животных происходят по-разному. Так, у ВУ крыс они обусловлены увеличением содержания РНК в цитоплазме нейронов, гогда как у НУ происходит выраженное синжение содержания РНК главным образом в глиоцитах. Кроме того, в клеточных структурах синего пятна, как и в черной субстанции восстановление содержания РНК у ВУ животных происходит раньше, чем у НУ.

Различная динамика внутриклеточных изменений выявлена у ВУ и НУ животных при изучении восстановления структурно-метаболических сдвигов в системе нейрон-глия дорсального ядра шва. Так, через 12 ч после судорог содержание РНК в цитоплазме нейронов ВУ животных снижается на 25%, тогда как в глиоцитах статистически достоверных изменений не обнаружено (рис. 57). У НУ крыс количество РНК уменьшалось не только в нейронах, но и в сатетлитных глиоцитах (на 23 и 20% соответственно). Через 24 ч после судорожного припадка у ВУ животных содержание РНК снижается голько в сателлитной глии, а через 36 ч статистически значимых сдвигов в системе нейрон-г гия не выявлено. В нейронах дорса вьюго ядра шва НУ крыс содержание РНК остается ниже контрольного уровня в течение 36 ч

после судорог Через 48 ч у этих животных обнаружено увеличение содержания РНК в нейронах (на 23%, и снижение в глиоцитах (на 18%)



Габлина 25 Изменения объемов цитоплазмы нейронов и глиоцитов (в мкм³) дореального ядра шва (в числителе), а также концентрации в них РНК (в условных единицах, в знаменателе) в постсудорожный период

	Высокоустойчив	ые животные	Низкоустойчивые животиые			
Время после судо- рог (ч)	Дорсальные ядра шва					
	Нейровы	Глия	Нейровы	Глия		
Контроль	12 + 85 3 217 012	5° 3.48 2.40±0.11	1273 8+3 217 : 012	52 · 3 48 7 40 · 0 11		
.2	1362 ± 86 1 52 - 0.09 ***	48 3,34 2.13 + 0.17	1314 88 164 009*	56 ± 4,5 ° 1 80 = 0 06***		
24	1.33 94	54 · 3 53 184 + 0.09 **	1388 99 150 007***	51 2 <u>7</u> 261 01		
36	1247 ± 95 2 32 × 0.13	47 ±01 235±017	1734 53 161 - 007**	54 331 25, 017		
18			1171 87 2 ±0 014**	54 3.09 1.90 0.08 **		

Примечание: $^{+}$ P < 0,05, $^{++}$ P < 0,01 $^{+++}$ P < 0,001

Снижение содержания РНК, обнаруженное в нейронах или глиоцигах дорсального ядра шва у ВУ животных через 12 и 24 ч, обусловлено уменьшением в этих к істках концентрации исследованных макромолекул (табл 25) Аналогичный характер сдвигов обнаружен и в нейронах НУ крыс через 12, 24 и 36 ч

Анализ результатов, представленных в данном разделе, свидетель ствует о регионально-специфическом характере изменений, обеспечивающих внутрик істочные процессы восстановления в исследованных отделах мозга после судорог Исходя из современных представлений о функционально-метаболических взаимоотношениях в системе нейрон глия, значительное уменьшение содержания РНК или белков, обнаруженное не го въко в нейронах, но и в окружающих их сателлитных глионитах, свидетельствует о перенапряжении этих структур и снижении синтеза внутриклеточных макромолекул [284, 296] Поэтому в первые сутки после судорог у животных обеих групп оказываются более уязвимыми клеточные структуры дофамин и серотонинерги ческого ядер (ЧС и ДЯШ) принимающих участие в формировании стресс-лимитирующих механизмов [110, 111]. Здесь обнаружено выраженное снижение содержания РНК. Кроме гого, установлено, что в исследованных МА-ергических ядрах мозга ВУ животных восстановление внутриклеточных процессов после судорог идет быстрее, чем у HV Несмотря на то что через 48 ч после судорог судорожная активность у НУ животных снижается до уровня контроля, однако по іного восстановления внутриклеточных изменений в системе нейрон-глия дофамин- и серотонинергического ядер не происходит. Это свидетельствует о том, что снижение судорожной активности не всегда отражает эффективность постсудорожного восстановления нарушенных внутрик істочных процессов

заключение

Эпиленсия является одним из наиболее серьезных и распространенных неврологических забо неваний. Им страдают около 50 миллионов людей во всем мире [345, 482]. Возникающие при этом неврологические расстройства нередко вызывают вегето висцеральные дисфункции нарушая в том числе регутяцию сердечно-сосудистой системы [340, 448, 496]. Церебральные нарушения, провоцирующие сопутствующую сердечно-сосудистую патологию, имеют наиболее неблагоприятный прогноз и высокую смертность пациентов [308, 399, 493, 500, 526].

Исследования позволили провести комплексное изучение физио гогической взаимообусловленности церебральных и сердечно-сосудистых нарушений при коморбидных кардиоцеребральных дисфункциях, обусловленных судорожной активностью разного генеза, выяснить их особенности, а также возможности коррекции

Анализ результатов мониторинга ВСР выявил, что при разном уровне СА, индупированной пентилентетразоловым (ПТ3) киндлингом (7- и 27-суточный киндлинг), преобладают разные механизмы регулящии сердечного ритма. Даже непродолжительное формирование СА субконвульсивной дозой ПТЗ оказывает модулирующее влияние на вегетативную регузицию сердца Так повышенная СА в течение 7 дней приводит к увеличению индекса напряжения и снижению обшей мошности спектра При этом симпато-вагальный индекс (LF/HF) снижается более чем в 3 раза Последнее указывает на относительное усиление парасимпатического гонуса. В отличие от этого прогрессирующее нарастание СА мозга в гечение 27 суток сопровождается значительным увеличением симпато вагального индекса. Причем если после 7-дневного киндлинга его уменьшение происходит как за счет повышения вагусной так и снижения симпатической активности, то после 27-дневного киндлинга вегетативный баланс смещается в сторону увеличения симпатических в іняний на сердце и снижения парасимпатических.

В настоящее время хорошо известно защитное действие вагусной активности Ваготония сопровождается снижением НВ, увеличением коронарной перфузии, электрической стабилизацией миокарда, а снижение вагусной активности коррелирует с повышением риска внезапной сердечной смерти при эпи тепсии [312] Снижение индекса I F/HF пос те 7-дневного киндлинга огражает компенсаторную реакцию вегетативной нервной системы. Однако увеличение стрессового

индекса указывает на то. что достигнутый результат получен ценой значительного напряжения механизмов регуляции Обнаруженное в это время увеличение QIc, IpeakIend, а также снижение SDNN и TP свидетельствуют о том. что компенсаторные механизмы не могут предотвратить высокий риск возникновения жизнеугрожающих аритмий. Пролонгированная CA в течение 27 дней, сопровождающа яся смещением вететативного баланса в сторону роста тонуса симпатической системы, может привести к декомпенсации и донозологическому состоянию

В связи с этим одна из важных проблем прик гадной физиологии заключается в поиске адекватных предикторов кардиальных нару шений при прогрессирующей судорожной активности. Для решения этого вопроса проведено комплексное физиологическое исследование инотропных и люзитропных резервов миокарда в зависимости от судорожной активности мозга. Исследования показали что повышение СА снижает порог ишемии и толерантность к нагрузке при стресс те сте с добутамином. Для выявления причин снижения толерантности в к инической и экспериментальной кардиологии выполняют стресс-эхоКГ с определением резерва систолической и диастолической функций [119]

Сопоставление динамики показателей систолической функции (ФВ, VO СВ ССЦУВ) при стресс-нагрузке у животных с высокой СА (27-дневный киндлинг) и у контро вных животных выявило более раннее и тяжелое истощение систолического резерва на фоне СА. Одной из причин снижения систолического резерва при СА является чрезмерное повышение катехо заминов в крови и гиперактивация симпатической нервной системы. При эпи зепсии эти изменения вызывают спазм. микроваскулярную обструкцию коронарных сосудов, станнинг миокарда и обратимое нарушение локальной сократимости ЛЖ [364, 365].

Изучение СВ, отражающего интегративный іканевой кровоток, показало, что СА при максимальной нагрузке (ишемии миокарда, сопровождается снижением СВ, тогда как у контрольных животных в этот период изменений не обнаружено Потученные результаты дают основание полагать, что СА при функциональной нагрузке является одним из факторов снижения интегративной іканевой перфузии.

Снижение максимальной скорости расслабления миокарда и диастолического резерва после 7-суточного киндлинга происходит при меньшей нагрузке, чем у контрольных животных. Это может быть обусловлено тем, что стресс-нагрузка, вызывающая ишемию мнокарда, приводит к нарушению диастолического расслабления за счет задержки снижения концентрации Са⁵ в цитозоле и инактивации актин-миозиновых мостиков [22, 572]

Нарастающая функциональная нагрузка на фоне высокой СА (27-суточный киндлинт) не приводит к увеличению скорости релаксации, что свидетельствует о недостаточности диастолического резерва У этих животных максимальная нагрузка вызывает более гяжелое нарушение диастолической функции. После 7-суточного киндлинга снижение диастолической функции. После 7-суточного киндлинга снижение диастолической резерва происходит раньше систолической дисфункции. Известно, что длительное сохранение диастолической дисфункции приводит к развитию диастолической сердечной недоста точности, что значительно ухудшает прогноз [22]. Поэтому уменьшение диастолического резерва при нагрузочной пробе может являться прогностическим критерием развития кардиальной патологии при прогрессировании СА

Таким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что повышение СА сопровождается снижением функционального резерва ССС При этом снижение диастолического резерва, которое предшествует систолической дисфункции при стресс-тесте, может служить предиктором возникновения кардиальной патологии, обустовленной повышенной СА

Известно, что судорожный синдром имеет полиэтию югичную природу [288] При этом для разных гипов судорог характерны структурно-функциональные повреждения в разных селективно чувствительных отделах мозга [124, 281, 300], что может неодинаково сказываться на центральных механизмах вегетативной регуляции сердечно-сосудистой системы Поэтому важно выяснить, существуют зи особенности постиктальных физиологических механизмов гемодинамических изменений в зависимости от этиологии судорожных факторов, проводирующих конвульсивные судорожные припадки

Для изучения этого вопроса после судорог, индуцированных у крыс инии К М аудиогенным раздражите ем а у крыс инни Wistar пентилентетразолом проводили комплексную оценку функционального состояния сердечно-сосудистой системы которая включала изучение изменений параметров гемодинамики венозной системы, правого желудочка, тегочной артерии, левого желудочка, артериальной системы.

Результаты исследования показали, что судороги, спровоцированные факторами разной природы вызывают одинаково тяжелые гемодинамические изменения. Возникающие судороги сопровождаются критическим повышением артернального давления на фоне возрастания периферического сосудистого сопротивления Высокая постнагрузка (АД и ОПСС) вызывает повышение работы ЛЖ и напряжение его стенок При этом не выявлено уве шчение объемных (VO) и скоростных (СВ) показателей ЛЖ Исследование локальной сократимости и релаксации ЗС позволило обнаружить ранние ЭхоКГ признаки ишемии миокарда ЛЖ В обоих вариантах исследования выявлены аналогичные изменения параметров гемодинамики, характеризующих постнагрузку (ЛСС, ИЛСС, ДЛАср) и работу (индекс работы ПЖ, индекс ударной работы ПЖ, правого желудочка Таким образом, комплексная физиологическая оценка постиктальных изменений гемоди намики не выявила различий после судорог, индуцированных этио гогически разными факторами.

В связи с этим предстояло выяснить функциональное состояние сердечно-сосудистой системы не только при конвульсивном синдроме, но и при прогрессирующей неконвульсивной (абсансной) эпилеп сии и ее течении. Актуальность этого вопроса обусловлена тем что абсансная эпилепсия (АЭ) встречается главным образом в детском и юношеском возрасте [67, 96, 279 334, 434, 544], когда происходят значительные возрастные перестройки функциональных возможностей ССС [19] Кроме гого, механизмы неконвульсивной эпилепсии отличаются от конвульсивных форм эпилепсии сопровождающихся тонико-клоническими судорогами [31 279, 334, 520]. Согласно результатам исследования разных авторов АЭ составляет 6.5 12% среди других видов эпилепсии [31, 279, 520] В последние годы появились работы, свидете выствующие о появлении АЭ в младенческом возрасте [251, 499] Причем у 40% этих детей высокая спайк-волновая активность сохраняется очень долго. Это негативно сказывается не толь ко на становлении функциональных возможностей мозга ребенка но и на висцеральных органах. Несмотря на то, что фундаментальные механизмы АЭ достаточно хорошо исследованы [31, 67, 96] ее влияние на состояние ССС во многом не изучено

Многочисленные исследования нейрофизиологических механизмов провоцирующих спонтанное возникновение SWD-активности у крыс линии WAG Rij, обнаружили принципиальное сходство с аналогичными механизмами у пациентов с абсансной эпилепсией [31, 263, 291, 378] В связи с этим генетически детерминированная абсансная эпилепсия у крыс линии WAG/Rij признана оптимальной модењю для изучения неконвутьсивной формы эпилепсии и ее печения у человека [32, 378]

Хорошо известно, что характерным проявлением АЭ является спонтанная генерализованная спайк-волновая активность (spikewave discharges—SWDs) мозга, обус ювленная патологическими процессами в нейрональной таламокортикальной сети [31, 234—503, 565]. Однако мнения авторов о дисфункциях сердца, возникающих на фоне абсансной эпилепсии, и особенно при лечении судорожных состояний нередко расходятся [292—324, 374, 376, 449, 484]. Абсансная эпилепсия принципиально отличается от других форм эпилепсии, поэтому представляется важным изучить функциональные особенности гемодинамики и вегетативной регуляции сердца при прогрессирующей неконвульсивной эпилепсии и ее лечении у крыслинии WAG/Rij с генетически детерминированной абсансной эпилепсией

Исследование животных 6-. 9- и 12-месячного возраста выявило возраст-зависимое увеличение их СА Это согласуется с исследованиями других авторов которые также обнаружили многократное увели чение количества эпилептических разрядов и их продолжите вности в период с 3-го по 12-й месяцы жизни у крыс тинии WAG Rt [263]

Согласно анализу результатов мониторинга ВСР. у 9-месячных животных, по сравнению с 6-месячными снижена мошность спектра и увеличен симпато-вагальный индекс, что указывает на повышение активности симпатического звена регутяции. Дальнейшее нарастание SWD-активности у 12-месячных животных сопровождается глубокими изменениями механизмов не только симпатической, но и парасимпатической регуляции функций сердца Более того, у 12-месячных животных, по сравнению с 9-месячными, увеличивается легочное сосудистое сопротивление и общее периферическое сопротивление, тогда как у 6 и 9 месячных животных показатели гемодинамики статистически достоверно не оттича исъ

Таким образом, возраст-зависимое увеличение СА при АЭ усугубляет изменения гемодинамики и вегетативной регуляции сердечного ритма. При этом увеличивается интервал реполяризации левого желудочка что повышает риск возникновения жизнеугрожающих аритмий.

Внедрение в клиническую практику высоко эффективных препаратов нового поколения значительно расширило возможности медикаментозной герапии АЭ Однако некоторые прогивосудорожные препараты могут нарушать механизмы вегетативной регуляции сердца, что служит причиной возникновения фатальных желудочковых аритмий [376, 496] В связи с этим предстояло выяснить влияние

фармакологически обусловленного снижения СА на характер вегетативной регу іяции ССС. Для решения этого вопроса использовали конвулекс как антиабсансный препарат первой очереди выбора

Судя по результатам анализа ВСР, снижение СА мозга конвулексом у 6- и 9-месячных животных уменьшает симпато-вагальный индекс, что отражает улучшение функционального состояния сердца. Аналогичное утучшение показателей ВСР обнаружено у людей пос те их лечения другими противосудорожными препаратами [324]. Полученные данные согласуются с клиническими и экспериментальными исследованиями, которые показали, что стимуляция вагуса улучшает вегетативную регуляцию сердечного ритма и ослабляет сердечную недостаточность при судорожных состояниях [448] а снижение вагусной активности коррелирует с повышением риска внезапной сердечной смерти при эпилепсии [312, 527].

Вместе с тем у животных с разным уровнем СА снижение SWD после лечения конвулексом не всегда однозначно влияет на ВСР Так, противосудорожная терания конвутском снижает пик-вочновую активность у 12-месячных животных, однако в отличие от 6- и 9-месячных крыс не улучшает измененную кардиальную регуляцию и не снижает увеличенный интервал реполяризации тевого желудочка Одна из важных причин заключается в том, что расстройства сердечно-сосудистой системы обнаруженные у животных с абсансной эпи тепсией, в значительной мере связаны с нарушениями центральных механизмов регуляции вегетативных функций [202, 567] Эти нарушения обусловлены хроническими изменениями в вегетативных центрах, которые постоянно стимулируются или блокируются повторяющимися пик-волновыми разрядами

Таким образом, возраст зависимое уветичение СА у крыс линии WAG/Rij усугубляет изменения гемодинамики и вегетативной регуляции сердечного ритма. При этом увеличивается интервал реполяривации левого желудочка, что провоцирует угрозу возникновения внезапной сердечной смерти. Снижение СА с помощью конвучекса дает возможность улучшить вегетативную регуляцию сердца. Однако такая возможность сохраняется до тех пор, пока прогрессирующая СА не достигает определенного уровня. В дальнейшем антисудорожная герапия снижает СА однако это не улучшает нарушенную кардиальную регуляцию.

Учитывая полученные результаты, необходимо решить вопрос о влиянии разных антисудорожных препаратов на функциональные возможности сердца. Для его решения изучены особенности регуляпии сердечного ритма и стресс-индуцированный порот возникновения коронарной ишемии у крыс тинии WAG/Rij до и после печения разными антиабсансными препаратами Поскольку крысы линии WAG/Rij имеют выраженную депрессивность [483], а также дефицит активности мезо нимбической дофаминергической системы [16] для их лечения выбраны антиабсансные препараты (ламотриджин и конвулекс), обладающие, во-первых, разным антидепрессивным эффектом, вовторых, по-разному в изиющие на состояние MA-ергических систем мозга и различающиеся антиэпилептическими механизмами [498] Для оценки резервных функциональных возможностей миокарда на фоне лечения ламотриджином и конвулексом использовали общепри нятый стресс-ЭхоКТ тест с добугамином, сопоставимый с максимальной физической нагрузкой [502]

Установлено, что после течения конвулексом ишемические изменения мнокарда у животных с абсансной эпилепсией возникают при меньшей функциональной нагрузке и бо тее низкой ФВ, чем при лечении тамотриджином Это указывает на то что функциональные возможности сердца после лечения абсансной эпилепсии дамотриджином выше, чем пос те лечения конвутексом.

Судя по результатам анализа ВСР, одна из причин разных функциональных возможностей сердца после лечения абсансной эпилепсии конвулексом и чамотриджином связана с особенностями вететативной регулящин сердечного ритма при нарастающей нагрузке. В момент ишемических изменений миокарда на фоне лечения абсансной эпилепсии конвулексом парасимпатический гонус значительно ниже, чем после лечения ламотриджином

Таким образом по гученные результаты позволи и оценить функциональные возможности сердца при нарастающей стресс индуци рованной нагрузке пос те лечения абсансной эпилепсии противосудорожными препаратами разного типа действия Функциональная нагрузка на фоне лечения конвутексом и ламотриджином по-разному влияет на динамику изменения вариабе вности сердечного ритма, гемодинамические показате и сердца и потенциальные возможности возникновения жизнеугрожающих аритмий Ухудшение гемодинамических показателей сердца, а также ишемические изменения миокарда после лечения конвулексом возникают при меньшей функциональной нагрузке на фоне более выраженного снижения парасимпатического гонуса и ВСР чем после лечения ламотриджином Это дает основание полагать что сердце животных получавших конвулекс, имеет меньшие функциональные возможности, поэтому его

декомпенсация и донозологическое состояние при стресс-индуцированной нагрузке возникали раньше

Учитывая то что эпилептическая активность мозга в разное время суток может существенно изменяться [452] для эффективной герапии абсансной эпилепсии и связанных с ней кардиа выных дисфункций необходимо понимание циркадных особенностей проявле ния кардиоцеребральных нарушений. Неравномерное распределение пик-во іновой активности мозга в течение суток может влиять на характер вегетативной регуляции сердечного ритма и функциональные возможности сердца. Изучение этого вопроса позволит не голько понять механизмы взаимосвязи повышенной пик волновой активно сти и функционального состояния сердца в разное время суток. но и выявить периоды его наибольшей уязвимости на фоне абсансной эпилепсии Это особенно необходимо для подбора эффективной терапии пациентам, страдающим этим недугом, поскольку некоторые противосудорожные препарагы нарушают вегетативную регуляцию сердца [376 496] и могут быть причиной жизнеугрожающих аритмий, которые наиболее часто возникают ночью [429] В связи с этим у крыс линии WAG/Rij с генетически детерминированной неконвутьсивной эпилепсией изучены циркадные изменения СА и их влияние на функциональные возможности сердца которые выявляли с помощью стресс-ЭхоКГ теста с добутамином

Анализ суточной записи ЭЭГ выявил неравномерное распределение в гечение суток не только количества, но и продолжительности SWD Максимальное их количество возникало ночью, ранним утром и вечером, в то время как минимальное обнаружено днем. Повышение СА в темное время суток также обнаружено при работе с другими моделями эпилепсии [452 524] Установлено, что при абсансной эпилепсии количество SWD в течение суток зависит от функциональной активности организма [505]

Снижение общей мощности спектра в ночное время при меньшей функциональной нагрузке а также ранние ишемические изменения в миокарде при стресс-тесте свидетельствуют о перенапряжении регуляторных систем и последующем срыве их функциональных возможностей

Разная динамика проявления дисбаланса вегетативной регуляции сердечного ригма при нарастающей стрессовой нагрузке ночью и днем свидетельствует о том что в течение суток сердце животных с абсансной эпилепсией имеет неодинаковый уровень функциональных возможностей. В ночное время, когда возникает максимальное количество SWD,

функциональные возможности сердца снижены и их поддержание обеспечивается бо выши напряжением регутяторных механизмов. Поэтому при стресс-тесте в ночное время ищемические изменения в миокарде возникают при меньшей нагрузке, чем днем, когда пик-волновая активность ниже Эти резутытаты согтасуются с исследованиями, которыми установлено что внезапная сердечная смерть при эпилепсии встречает ся главным образом ночью [362, 428] В настоящее время мато данных, объясняющих патологические циркадные изменения ВСР при эпилепсии [258] Выявленная тенденция циркадных изменений вегетативной регуляции сердечного ритма свидетельствует о том что эффективная терапия функционального состояния сердца при неконвульсивной эпи тепсии может быть обеспечена с позиций учета индивидуальной циркадности пик-волновой активности мозга.

Проведенные исследования выявили механизмы регуляции сердечно-сосудистой системы при разных видах эпиченсии и ее лечении. Вместе с тем известно и обратное, когда первопричина СА обусловле на кардиальной дисфункцией

Многочисленные клинические исследования свидетельствуют о гом. что у значите выной части людей, страдающих хронической сердечной недостаточностью (ХСН), возникают нарушения перебральной гемодинамики [126, 197, 367] Причем СН рассмагривается не голько как фактор риска нарушений церебральной гемодинамики но и связанных с ней неврологических расстройств, сопровождающихся повышенной СА [197, 322, 396] В связи с этим изучены резервные возможности ауторегутяции мозговой гемодинамики в зависимости от степени декомпенсации сердечной деятельности при прогрессирующей СН, а также выявлена ее связь с проявлением СА

Анализ литературных данных свидетельствует о том, что в насто ящее время нет единого мнения о соотношении ауторегутяции церебральной гемодинамики и функциональных возможностей сердца при разных стадиях СН Несоответствие результатов, полученных разными авторами [286—367], в значительной мере обусловлено тем, что у обследованного контингента пациентов была СН разной степени вожести

Результаты экспериментальных исследований показали, что при ранней стадии декомпенсации (РСД) уменьшение ФВ и СВ не вызывает изменений кровотока в общей сонной и базилярной артериях. Дальнейшее усугубление СН приводит к гяжелой стадии декомпенсации (ТСД), которая сопровождается истощением механизмов ауторегутяции В конечном счете это приводит к гипоксическим процессам, которые еще больше усугубляют нарушенную ауторегуляцию Так, даже умеренная гипоксия (15% O_5), действующая в течение 5 ч, постепенно ухудшает перебральную ауторегуляцию и уменьшает мозговой кровоток [421, 551] Причем после адаптации к гипоксии церебральная ауторегуляция мозгового кровотока гакже остается нарушенной [337, 377]

Таким образом, можно предположить, что уменьшение объемной скорости кровотока в сонной и линейной скорости кровотока в базиирной артериях, регистрируемое у животных на стадии ГСД, отражает усугубляющееся гипоксически-ишемическое состояние мозга, которое сопровождается прогрессирующим повышением СА Вместе с тем требуется отдельно обсудить повышение СА, обнаруженное на фоне адекватной мозговой гемодинамики и достаточно высоких резервных возможностей ауторегуляции у животных с РСД

Причиной этого может быть вегетативный дисбаланс, лежащий в основе патогенеза сердечной недостаточности Подтверждением служат данные о влиянии вегетативной активности на СА. Гак. эффе рентная стимучяция блуждающего нерва во время припадков у крыс уменьшает СА снижает частоту сердечных сокращений артериальное давление и мозговой кровоток [332] Причем указанные изменения в сердечно-сосудистой системе, вызванные судорожными припадками, опосредуются через вегетативную область гипоталамуса [509] Кроме того, при СН в гипоталамусе значительно увеличивается активность нейросекреторных нейронов [439] По мнению авторов. это способствует повышению симпатической активности, которое наблюдается как при сердечной дисфункции так и при повышенной СА.

Результаты исследований дают основание полагать, что повышение СА на фоне адекватного мозгового кровотока при РСД обус товлено не гипоксией, а нейровегетативным дисбалансом, который проявля ется раньше, чем нарушения перебральной гемодинамики Прогрессирующее увеличение СА при ГСД связано с тем, что вегетативные нарушения, возникающие на стадии РСД, усугубляются гипоксическо-ишемическими процессами В свою очередь гипоксия приводит к накоплению в мозге возбуждающего медиагора глутамата [438], что в значительный мере обусловлено окислительным стрессом, продукцией активных форм кислорода которые уменьшают содержание гранспортеров глутамата и снижают их активность [165, 166, 240, 26] Кроме того гипоксия может приводить к снижению активности гормозных ГАМК-ергических механизмов, о чем свидетельствует уменьшение связывания [3H] ГАМК со специфическими ГАМК-рецепторами в коре головного мозга [551]

Таким образом: систолическая дисфункция при ранней и тяжелой стадиях сердечной декомпенсации неодинаково сказывается на резервных возможностях ауторегуляции мозговой гемодинамики и уровне СА мозга Причем повышение СА проявляется уже на стадии РСД, т.е. на фоне адекватного перебрального кровотока. По мере прогрессирования СН происходит значительное ухудшение церебральной гемоди намики, что влечет за собой усугубляющуюся гипоксию и еще более выраженное чем при РСД снижение порога СА Результаты исследований дают основание полагать, что повышение СА мозга при СН не всегда обусловлено гипоксией, однако ее выраженность зависит от стадии сердечной декомпенсации

Учитывая важную роль МА в патологических нарушениях мозга и вегетативной регуляции функций сердца [124], изучили метаболизм МА и моноаминсинте зирующие возможности мозга при компенсированной (КСН) и декомпенсированной ДСН) сердечной недостаточности Результаты исследования показали, что изменения содержания МА, обнаруженные в мозге на разных стадиях СН, обусловлены разными причинами. Так, при КСН они связаны не с гипоксией, а с центральными механизмами вегетативной регуляции компенсаторных функций, гогда как при ДСН изменения опреде илотся главным образом цирку иторной гипоксией, возникающей при нарушении мозговой гемодинамики. В пользу этого свидетельствуют результаты гранскраниальной допплерографии, которые не выявили изменений мозгового кровотока в базилярной артерии при КСН, однако обнаружили его снижение при ДСН.

Нейрохимические изменения в гипоталамусе при КСН вызваны главным образом функциональным состоянием центральных механизмов вегетативной регуляции, обеспечивающих компенсацию на рушенных функций Так, увеличение содержания МА и продуктов их деградации (ДОФУК и 5-ОИУК) в гипоталамусе высшем вегетативном центре свидетельствует не только о высокой метаболической активности МА-ергических систем но и об их функциональной значимости в вегетативной регуляции функций.

Повышение активности ДА- и СТ-ергических систем в большинстве исследованных отделов мозга связано с функциональной нагрузкой, испытываемой этими структурами при формировании церебральных процессов при КСН Изменение метаболизма МА при КСН дает основание полагать, что состояние МА-ергических систем может быть фактором не голько способствующим, но и лимитирующим реализацию компенсаторных возможностей при СН. В пользу этого свидетельствуют

результаты исследований на животных с генетически сниженным уровнем гриптофангидрокси газы и серотонина в мозге, сопровождающимся уменьшением кровяного давления и ЧСС [204] По мнению авторов, это может быть обустовлено торможением симпатической и возбуждением парасимпатической нервной системы

Нейрохимические изменения, обнаруженные при ДСН, главным образом связаны с цирку ізторной гипоксией. Нарастающая СН приводит к длительному перенапряжению центральных механизмов регуляции, постепенному их истощению и необратимому рассогласованию взаимоотношений с механизмами вететативной регуляции сердечной деятельности. Следствием этого является срыв компенсаторных возможностей регуляции, обеспечивавших нормальную церебральную гемодинамику, и преобладающее влияние на сердце симпатической нервной системы.

Нарушение мозговой гемодинамики при ДСН сопровождается снижением активности ДА и СТ ергических механизмов в исследован ных отделах мозга При этом уровень НА в них значительно увеличивается Статистически достоверное увеличение отношения НА. СТ в большинстве отделов мозга указывает на то, что при ДСН возникает нарушение соотношения НА- и СТ-ергических механизмов регуляции с преобладанием первых. Это соответствует результатам исследований других авторов обнаруживших, что гемодинамические реакции сопровождаются усилением НА-ергического ответа в разных отделах мозга [183] Кроме того, активация НА-ергических нейронов в мозге может модулировать активность симпатической нервной системы, что наблюдается при СН [348] Преобладание симпатического влияния на сердце является гтавной причиной возникновения жизнеугрожающих аритмий [239]

О связи СН с активностью СТ-ергической системы свидетельствуют также исс једования, в которых было выявлено, что активация 5-НТ 2А-рецепторов в tractus solitarius резко снижает артериальное давление и ЧСС [265] Кроме того, у крыс с СН повышается уровењь 5-НТ 2А-рецепторов в мозге [243, 453] По мнению авторов СТ-ергическая система оказывает в пияние на регуляцию сердечной деяте вьности, поэтому может быть связана и с патогенезом коморбидных нарушений в мозге и сердце

Основываясь на результатах исследований и данных литературы, свидетельствующих о важной роли МА-ергических систем в проявлении взаимообусловленных изменений в мозге и сердце, чы оценили МА-синтезирующие возможности мозга при разных стадиях СН.

Функционально-нагрузочный гест (введение L-ДОФА и 5-ОТФ) показал что метаболические возможности МА-ергических систем при КСН и ДСН разные Введение L-ДОФА на фоне ДСН сопровождалось значите вью менее выраженным увеличением содержания ДА и НА в большинстве исследованных отделов мозга, чем при КСН Ана гогичная закономерность наблюдалась при введении 5 ОТФ на фоне ДСН Снижение моноаминсинге зирующих возможностей мозга при ДСН может быть связано с изменением активности ферментов, участвующих в синтезе МА.

Таким образом, при КСН и ДСН выявлена разная ассоциированность нарушений в мозге и сердце Изменения содержания моноаминов, обнаруженные в мозге на разных стадиях сердечной недостаточности, обусловлены разными причинами. Повышение активности МА-ергической систем при КСН в значительной мере связано с функшиона вьной нагрузкой, испытываемой структурами мозга при формировании церебральных процессов вегетативной регуляции компенса торных функций сердца Нарушение мозговой гемодинамики при ДСН приводит к снижению активности дофамин- и серотонинергической систем и рассот гасованию центральных и вегетативных механизмов, обеспечивающих регуляцию сердечной деятельности Это усугубляет СН и провоцирует повышение СА. Последняя является патогенетической основой нарушений нейрогуморальной регуляции сердечной деятельности [396 531] Функционально-нагрузочный тест с введением предшественников синтеза дофамина и серотонина показал неодинаковые МА-синтезирующие возможности мозга при КСН и ДСН. Снижение возможностей МА-ергических систем при ДСН, вероятно, приводит к перенапряжению центральных механизмов регуляции, постепенному их истощению и срыву компенсаторных механизмов что усугубляет прогрессирующую СН

Это явилось основанием для изучения влияния ХСН на продолжительность сохранения повышенной СА, возникающей после однократных судорот Полученные результаты свидетельствуют о том что судорожный припадок у крыс с ХСН оказывает бо тее протонгированное гравмирующее действие на мозг, чем у животных без патологии сердца Хроническая сердечная недостаточность не только повышает уязвимость мозга после судорог, но и лимитирует его восстановительные возможности что может стать патогенетической основой для возникновения повторных судорог

Д ія эффективного печения пациентов с кардиоцеребра выым синдромом принципиально важно понимание основных физио югических

закономерностей и причин периодического усугубления в течение сугок нарушения функций сердца В связи с этим изучены суточные изменения структуры сердечного ритма при декомпенсированной ХСН, а также функционально наиболее неблагоприятные периоды, когда может возникнуть риск фагальных желудочковых аритмий

Анализ циркадных изменений структуры сердечного ритма, реги стрируемых с помощью многодневной гелеметрической записи ЭКГ, показал что в гечение суток у животных с ДСН и у контрольных крыс преобладают разные механизмы регуляции сердца. У крыс с ДСН усугубление дисфункции нейровегетативных механизмов регуляции имеет своеобразную циркадную динамику. Так. снижение мощности спектра ночью и утром сопровождается сдвигом вететативного баланса в сторону увеличения симпатических влияний на сердце, тогда как вечером обнаружено снижение симпато-вагального индекса. Кроме того, многократное увеличение количества интервалов Q Ic свыше 220 ms а также Треак Генd, наиболее выраженное у животных с ДСН ночью и утром свидетельствует о максимально высоком риске возникновения фатальных желудочковых аритмий, приводящих к внезапной сердечной смерти

Полученные результаты согтасуются с современной нейрогуморальной концепцией патогене за ХСН [108, 127], зак почающейся в том, что ведущим звеном в прогрессировании ХСН является длительная гиперактивация различных звеньев нейрогормональной системы. Поэтому можно полагать что герапевтическая блокада симпатоадреналовых механизмов при ДСН наибо нее эффективна в том случае, если она сбалансирована с индивидуальной циркадностью вегетативного статуса когда пик активности препаратов, осуществляющих такую блокаду, соответствует пернодам критического повышения симпати ческой активности

Одним из наиболее распространенных неврологических заболеваний, нередко повышающих СА мозга, является ишемический инсутьт (ИИ), обус ювленный острым нарушением церебра вьной гемодинамики [232—249, 358, 361]. При этом в нейрональных сетях выживших нейронов могут периодически возникать разряды эпилептиформного типа [512], что нередко способствует увеличению зоны инсульта [249]. Эпилептический статус не только осложняет восстановление мозга в постинсультный период но почти 3-кратно увеличивает легальность являясь независимым предиктором смертности [85, 549].

Многие программы течения инсутыта акцентируют внимание на выявлении и предупреждении вторичной кардиальной патологии

[411], которая может быть причиной внезапной сердечной смерти в разное время после неврологического восстанов тения. Так без кардиопротективной герапии в течение 5 тет после постановки диагноза ИИ выживание больных с кардиальными повреждениями составляет 30 50 № [325]. У некоторых пациентов в течение 10 лет после инсульта сердечная недостаточность может быть независимым предиктором смертности [541] или увеличивать риск возникновения повторного ИИ [564]. Высокий риск коронарных нарушений среди подей переживших инсульт, сформировало представление о том, что инсульт должен рассматриваться как фактор, провоцирующий пато югию сердца [125, 139, 159, 171, 172, 325, 539, 541].

Вместе с тем у части больных, перенесших ИИ, не возникают постинсультные судорожные состояния и серьезные вторичные осложнения сердца. Поэтому некоторые авторы считают завышенной оценку риска коронарных нарушений в постинсультный период [255, 537, 538] хотя признают, что этот вопрос недостаточно изучен. В настоящее время нет единого мнения о причинах и уровне угрозы повреждения сердца при повышении СА мозга на разных этапах ИИ Недавно американская Ассоциация сердца и инсульта указала на необходимость уточнить первостепенные причины, провонирующие нарушения регуляции сердца при ИИ [359] Изучение фундаментальных вопросов этой проблемы предполагает проведение не только клинических но и доклинических исследований на адекватных моделях табораторных животных, где возможно контролировать параметры ишемического повреждения мозга (тяжесть токализацию очага поражения, его площадь, глубину, объем и г.д.) В связи с этим изучено изменение гемодинамики и вегетативной регуляции сердечного ритма в зависимости от функциональных возможностей сердца и СА мозга в разные периоды после ИИ.

С помощью общепринятого стресс-геста с добугамином [535] крыс линии Wistar разделили на две группы с высокими (I группа) и низкими (II группа) функциональными возможностями сердца. Через сутки (острый период ИИ) 5 суток (подострый период ИИ) и 35 суток ,восстановительный период) после фототромбирования сосудов [398] изучали временной и спектральный ана шзы вариабельности сердечного ритма, а также определили СА мозга с помощью пороговой дозы ПТЗ, индупирующей тонико-клонические судороги. В те же постинсультные периоды проводили исследования ЭхоКГ.

Анализ результатов исследования гемодинамики и ВСР не выявил раз иччий соответствующих показателей у контрольных животных I и II групп. Согласно результатам эхокардиографии, в остром периоде

ИИ сердечно-сосудистая система испытывает повышенную функциональную нагрузку независимо от индивидуальных возможностей сердна В подостром периоде у животных с исходно низкими функциональными возможностями сердца в отличие от животных I группы, выявлены нарушения диастолической функции сердца. Кроме того, в остром и подостром периодах у животных с высокими и низкими функциональными возможностями сердца снижена ВСР и нарушены механизмы вегетативной регуляции функций сердца. Это согласуется с данными клинических исследований пациентов в постинсультном периоде, где установлено, что в раннем постинсультном периоде наблюдается усугубление вегетативного дисбаланса в сторону гиперак тивации симпатоадреналовой системы и нарастание диастолической лисфункции [54] Причем у больных с плохим прогнозом огношение LF HF выше, чем с хорошим [318] Проведенные ранее исследования указывают на то что вегетативная дисфункция и снижение ВСР являются предпиторами повышенной сердечной смертности [270, 381, 476] Через 35 суток после ИИ (восстановительный период) у животных I группы не выявлено изменений гемодинамики, тогда как v II сохранялось пролонгированное нарушение диастолической функции сердна Таким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что низкие функциональные резервы миокарда могут служить предпосылкой для постинсультных нарушений гемодинамики, когорые сохраняются длительное время после ИИ.

Учитывая то, что в 25-45% случаев постинсультная патология проявляется в виде повышения СА и эпилептического статуса [85, 213], у животных исследованных групп изучили порог ПТЗ-индуцированных судорог в разные периоды после ИИ Оказалось, что в остром периоде НИ у животных обенх групп он не от пичался от контроля, тогда как в подостром был ниже контрольного уровня В восстановительном периоде после ИИ у животных I группы судорожный порог статистически значимо не отпичался от контроля, тогда как у животных II группы он был ниже контроля, что указывает на повышение СА

Полученные результаты свидетельствуют о том что в восстановительном периоде у животных II группы нарушение диастолической функции сердца и снижение активности ряда показателей ВСР происходит на фоне повышенной СА мозга. В отличие от этого у животных I группы, с высокими функциональными возможностями мнокарда гемодинамика и вегетативная регуляция сердца через 35 суток после ИИ восстанав пиваются, а СА не отличается от контроля. Это дает основание заключить несмотря на то, что в раннем постинсультном периоде

не проявляются особенности нарушений вегетативной регулящии функций сердца, связанные с его функциональными возможностями, однако последние предопределяли разную перспективу восстановления у животных I и II группы в зависимости от уровня СА мозга

Гаким образом, уже в подостром периоде ИИ обнаружены особенности постинсультной гемодинамики у животных с высокими и низ кими функциона выными возможностями сердца, причем у вторых изменения были более тяжелыми. Однако особенности ВСР проявлятись голько в восстановительном периоде Учитывая, что у животных обеих групп тяжесть ИИ и локализация ищемического очага поражения были одинаковыми можно полагать, что риск постинсультных сердеч но-сосудистых осложнений и перспектива их восстановления зависят не голько от характера церебрального поражения (юкализации очага, его величины и т.д.), но и от уровня СА мозга и индивидуальных функциональных возможностей миокарда. Кроме того, сопоставление особенностей изменения гемодинамики у животных I и II групп в подостром периоде с возможностями ее восстановления в соответствующих группах через 35 суток пос те ИИ дает основание полагать, что уже в подостром периоде характер гемодинамики может быть своеобразным маркером, отражающим перспективу восстановления сердечно-сосудистых нарушений, спровоцированных ИИ Это свидегельствует о гом, что для объективной оценки риска ранних постинсультных кардиальных осложнений и прогноза их восстановления с учетом индивидуальных функциональных возможностей миокарда недостаточно результатов ВСР Основное внимание следует уделять комплексному исследованию гемодинамики с использованием гканевой допилеровской визуализации и других методов позволяющих проводить более гочную количественную оценку состояния сердечнососудистой системы уже в раннем постинсультном периоде

Согласно современным представлениям, ишемический инсутьт проявляет сложную динамику нарушений, которые развиваются после окклюзии или спазма церебральных сосудов При этом в каждом конкретном случае характер нарушений определяется множеством переменных величин (местом или местами токализации пораженного участка мозга, его площадью глубиной, объемом и г.д.), которые у каждого больного разные. Поэтому объективный анализ результатов сопоставления клинических исследований часто ос южняется большим разнообразием поражений мозга у разных пациентов а также напичием у некоторых из них кардиальной патологии, возникшей до ИИ [564] По этой причине часто не представляется возможным корректно

сопоставить патогенез постинсультных периодов у пациентов с разными церебральными повреждениями [554]. Поэтому для изучения механизмов, лежащих в основе патогенеза ИИ, используют адекватные модели с контролируемыми параметрами поражения мозга у лабораторных животных

Исследованиями на животных выявлена важная роль МА ергиче ских механизмов в повышении пластичности клеточных структур мозга пос је ИИ, что обеспечивает эффективное восстановление моторной функции [423, 563] В дальнейшем эти результаты были подтверждены и на пациентах [466, 487, 570]. Учитывая, что в разные периоды пос те инсульта изменения в мозге сильно различаются [554], целесообразно поставить вопрос о гом, какие нарушения МА-ергических механизмов предопределяют формирование повышенной СА в постинсучьтные периоды и связано ви это с МА-синтезирующими возможностями мозга. Его решение дает возможность понять можно и с помощью модуляции активности МА ергических систем в разные периоды после ИИ предупреждать формирование «аномальной пластичности» мозга [45], проявляющейся в виде эпилептического синдрома В связи с этим изучено содержание и обмен моноаминов мозга в разные периоды пос те ишемического инсульта и установлена их связь с проявлением постинсультной СА.

Результаты исследований показали, что содержание МА и их метаболитов в исследованных огделах мозга зависит от периода ИИ и соответствует определенному уровню СА. Так, его повышение выявлено в подостром периоде и у части животных (П группа) в восстановительном периоде При этом в обоих случаях обнаружены в основном похожие изменения МА, которые отражают снижение активности МА ергических механизмов в исследованных отделах мозга. Вместе с тем смысл этих изменений в каждом из указанных периодов по-видимому, разный Снижение содержания МА и продуктов их обмена через 5 суток после ИИ, вероятно отражает срыв компенсаторных механизмов, которые проявлялись в виде повышения уровня МА через сутки после ИИ. Низкие КА-синтезирующие возможности мозга, обнаруженные у животных ІІ группы (по сравнению с первой) через 35 суток носле ИИ, в значительной мере связаны с формированием вторичных постинсультных осложнений в виде пролонгированного повышения СА которое сохранялось и через 60 суток после инсульта.

Это соответствует исследованиям авторов, которые на разных экспериментальных моделях установили, что эндогенный НА снижает судорожное состояние тогда как его истощение, а также снижение активности ферментов участвующих в синтезе ДА, увеличивают СА и ускоряют эпилептогенез [199, 311, 486] Более того, эффективность противосудорожной герапии ослабляется дефицитом у животных НА [486, 558] Выявленное снижение активности МА-ергических механизмов у животных ІІ группы могто сказываться на возбудимости структур гиппокампа, способных модулировать уровень СА. Это под пверждают результаты исследований, которые показали, что снижение активности НА-ергического ядра мозга (locus coeru.eus) хроническим ингибированием гранспортера НА блокирует НА-ергическую иннервацию гиппокампа, приводит в гипервозбудимости его нейронов способствуя повышению СА [199]

Полученные результаты в целом согласуются с исследованиями, авторы которых также обнаружили наибольший дефицит НА в структурах мозга на 5-е сутки после ИИ [458], а через 20 и 40 суток содержание НА не отличалось от контроля Аналогичный результат получен в наших исследованиях через 35 суток после ИИ у животных І группы. В отличие от этого у животных ІІ группы обладающих высокой СА, в это время происходилю снижение содержания НА. Следует отметить, что в цитированной работе содержание НА через 40 суток после ИИ определя и без учета функционального состояния животных, объединив их в общую группу. Это в значительной мере предопределию причину того, что авторы не обнаружили особенностей изменений, связанных с разным проявлением судорожной реактивности. Поэтому для объективного анализа нейрохимических исследований важно сопоставлять полученные результаты с функциональным состоянием организма

В связи с этим следует обсудить характер изменений у животных I группы, составляющих абсо потное большинство (76%) исследован ных крыс, и выяснить причинно-следственную связь между высокими МА-синтезирующими возможностями мозга и их ро выю в постинсультном восстановлении, которое, по-видимому, предупреждало формирование СА

Известно, что при ИИ в определенном участке мозга формируется центральная зона некроза, где находятся необратимо поврежденные клетки. Вокруг нее расположена потенциально жизнеспособная зона ишемической полутени (пенумбра), в которой остаются нейроны с ограниченной функциональной активностью [467] Здесь снижен кровоток, но нейроны этой зоны способны к восстановлению Ес и кровоток не восстанавливается, го происходит их дегенерация, которая усугубляет нарушения функциональных взаимосвязей в ЦНС

Поэтому в каждом конкретном случае перспектива восстановления после ИИ связана с возможностью максимального сохранения функциональной активности клеточных структур мозга.

Анализ литературы свидетельствует о гом, что ДА и предшественник его синтеза (L-ДОФА) увеличивают сниженный перебральный кровоток в зонах повреждения [354]. Поэтому увеличение ДА в исследованных отделах мозга животных I группы, а также высокие ДА-синтезирующие возможности мотли способствовать постинсутьтному восстановлению функциональной активности ансамблей нейронов соседних или отдаленных от поражения областей мозга. Высокие ДА-синтезирующие возможности подтверждает функционально нагрузочный тест, который показал, что введение L-ДОФА животным I группы сопровождается значительно большим увеличением ДА и НА в большинстве исследованных отделов мозга, чем у животных П группы.

Гаким образом, полученные результаты позволили изучить роль МА ергических механизмов мозга в формировании СА после ИИ Установлено, что предупреждение повышенной СА в постинсультный период возможно в том случае, если в ЦНС не возникает дефицит ресурсов МА-сингезирующих систем "Это согласуется с одной из концепций печения ИИ, которая свидетельствует о целесообразности применения L-ДОФА не только для повышения компенсаторно-восстановительных возможностей мозга в раннем постинсультном периоде, но и для реабилитации больных в более поздние сроки [402, 487, 488]

Одна из актуальных и наименее изученных проблем кардионеврологии заключается в выяснении физиологических механизмов, лежащих в основе взаимообус ювленных изменений в мозге и сердце при нейродегенеративных изменениях в ЦНС. Гакая патология проявляет ся при болезни Паркинсона, она обусловлена прогрессирующей дегенерацией дофаминергических нейронов (ДДН) нигростриатной системы. Это оказывает общирное влияние на нейрона цьные сети, вк почая ядра ство на мозга высших вегетативных центров вызывая встеговисцеральные дисфункции, нарушая в гом числе регу инцию сердечнососудистой системы [228, 320, 321, 447, 451, 456]. Поэтому лечение неврологических нарушений у такого контингента больных без учета состояния сердечно-сосудистой системы может привести к возникновению или усугублению кардиальной натологии.

Многочисленные исследования БП свидетельствуют о гом, что клинические симптомы медленно развивающейся неврологической патологии могут проявляться через два-три десятка лет после начала забо-

левания, когда дегенерирует 50-60% ДА-ергических нейронов черной субстанции (ЧС) Причем в процессе ранней ДДН пластические ресурсы позволяют компенсировать ДА-ергическую недостаточность и замедлить клинические проявления БП [123, 163, 178, 543] Учитывая то, что эти нарушения сказываются на механизмах вегетативной регуляции функций, возникает вопрос о сопряженности изменений в мозге с механизмами регуляции сердца на разных стадиях ДДН Поскольку в настоящее время этот вопрос не решен, то кардиальную герапию в доклиническую стадию БП нередко игнорируют [228]

Этот вопрос изучи и при доклинической (бессимптомной) и клинической (симптомной) стадиях ДДН, которые индупировали у мышей пинии C 57BL. 6 с помощью МФ ГП [123, 178, 543] Результаты исследования показали, что дисбаланс вегетативной регуляции сердца возникает уже при досимптомной стадии ДДН Ранняя симптомная стадия сопровождается усугублением дисфункции сердца, обусловленным смещением вегетагивного баланса в сторону увеличения симпагиче ских влияний на сердце и снижения парасимпатических. При гяжелой стадии ДДН возникает выраженное снижение мошности всех снектров ВСР, а также активности не то тько парасимпатической, но и симпатической регуляции, что может служить причиной нейрокардиоваскулярной нестабильности. Подтверждением служит значительное увеличение интервалов QT и QTc Причем эти изменения возникают не голько при ранней и тяже юй стадиях ДДН, но и при досимптомной стадии Применение L-ДОФА эффективно восстанавливает структуру ВСР и предотвращает риск возникновения жизнеугрожающих аритмий лишь при досимптомной стадии болезни. Поэтому герапевтические мероприятия в этот период позволят максимально отсрочить возникновение сопутствующей кардиальной патологии, усугубляющей неврологическое состояние

Известно, что нейродегенеративные расстройства являются одной из главных причин разных форм эпилепсии [546] Некоторые авторы высказывают мнение о том что этиопатология БП и эпилепсии, вероятно включает общие патофизиологические механизмы [444—518] Учитывая то, что дофаминергическая недостаточность является важным фактором в патогенезе эпилепсии [242, 271, 479] представляется важным изучить влияние разных стадий прогрессирующей дегенерации дофаминергических нейронов нигростриатной системы на изменение СА мозга Результаты клинических и экспериментальных исследований этого вопроса крайне противоречивы, что затрудняет понимание взаимообусловленности механизмов этих нарушений и тем

более разработки эффективных способов лечения паркинсонизма с учетом сопутствующих кардиальных дисфункций Так, в ряде случаев обнаружена коморбидность болезни Паркинсона и эпилептической активности мозга [247, 305, 444, 547] Некоторые авторы сообщают, что такое наблюдается у 2,6—4% пациентов с БП [444, 235, 294], тогда как эпидемиологические исследования выявили очень низкую распро страненность эпилепсии у больных с БП Она составляет только 1 2 стучая на 100 000 человек в возрасте старше 60 тет [546] Противоречивы и результаты экспериментальных исс тедований одни авторы указывают, что ДДН нигростриатной системы не влияет на СА [416], другие выявили ее снижение [237, 293], а третьи повышение [236].

Результаты наших исследований показали, что досимптомная ранняя симптомная и тяжелая дофаминергическая дисфункции нитростриатной системы, индуцированные МФГП у мышей линии С5°BL 6, не стали причиной изменения порога СА после введения конвульсанта (ПТ3) Вместе с тем у животных с тяжелой стадией дегенерации дофаминергических нейронов нигростриатной системы судорожный припадок в ответ на однократную пороговую дозу ПТ3 в 3,5 раза чаще провоцировал эпилептический статус.

Гаким образом несмогря на то, что при разных стадиях дегенерации дофаминергических нейронов нигростриатной системы СА мозга не изменилась, факторы, провоцирующие ее на фоне тяжелой стадии БП, способны увеличить риск возникновения эпилептического статуса, сопровождающегося глубоким истощением энергетических и пластических ресурсов ЦНС В связи с этим оптимальная терапия болезни Паркинсона должна включать не только антипаркинсонические препараты но и их сочетание с антисудорожными, тем более что их эффективность при паркинсонизме в последнее время обнаружена во многих исследованиях [227, 394, 404–406, 417, 504]

Известно, что судорожные состояния увеличивают потребность мозга в энергетических и пластических ресурсах Однако возникающая при этом гипоксемия, обусловленная спазмом церебра выых сосудов [124, 415, 478], резко ограничивает метаболические возможности мозга, что приводит к глубоким, часто необратимым изменениям в ЦНС. Потому гипоксическо-ишемическое повреждение мозга играет важную роль в патогенезе иктальных и постиктальных нарушений [124, 420]

Многочисленные исследования свидетельствуют о том, что адаптация организма к гипоксии сопровождается повышением функциональных возможностей многих органов и систем, что используется

в восстановительной медицине для профилактики и лечения ряда заболеваний [9, 120-136-148-149-164-188]. Адаптация к периодической гипоксии снижает частоту приступов у больных эпилепсией и экспериментальных животных [135, 167, 568].

Учитывая что каждый организм имеет индивидуальную устойчивость к гипоксии и возможность адаптации к ней [20 30, 33, 78 80, 132, 186], можно предположить, что разная резистентность к недостатку кислорода будет по-разному сказываться не голько на характере постсудорожных нарушений в ЦНС но и на связанных с ними сердечно-сосудистых дисфункциях Этот факт важно учитывать при лечении судорожных состояний, поскольку постиктальная ишемия влияет на эффективность противоэпилептических препаратов [372 455] В связи с этим необходимо изучить особенности гемодинамики, а также компенсаторно-восстановительные возможности ЦНС в постсудорожный период у животных с разной резистентностью к гипоксии

Проведенные исследования показали что тяжесть нарушений сердечно-сосудистой системы при прогрессировании судорожного синдрома зависит от индивидуальной устойчивости организма к гипоксии Даже однократные судороги сопровождаются значимым увеличением постнагрузки для ЛЖ (АД, ОПСС) Повышение постнагрузки на фоне высокой симпатической активности не сопровождается увеличением объемных и скоростных показателей ЛЖ у высоко- и низкоустойчивых животных. Значите вьное увеличение ОПСС, по-видимому, является критическим звеном дальнейших гемодинамических изменений

Усугуб тение судорожного синдрома, обуслов тенного многократно повторяющимися судорогами приводит к «срыву» компенсаторных гемодинамических изменений значительное возрастание ОПСС и АД вызывает снижение СВ и УО Уменьшение СВ на фоне увеличения напряжения стенок ЛЖ и соответственно потребности миокарда в кислороде свидетельствует о «срыве» компенсаторных возможностей сердца Дисбатанс потребности и доставки энергетических и пластических ресурсов при высокой функциональной нагрузке может вызывать относительную коронарную недостаточность и явиться причиной дальнейших нарушений Следует отметить, что восстановление скоростных (СВ) и объемных (УО) показателей у высокоустойчивых к гилоксии животных происходит быстрее, чем у низкоустойчивых

Гаким образом, при усугубляющемся судорожном состоянии могут возникать не голько функциональные изменения гемодинамики, но и кардиальная патология, которая осложняет течение неврологического

заболевания Причем ізжесть кардиальной патологии пос іе судорог опреде ізется не голько их количеством но и резистентностью организма к гипоксии В раннем постиктальном периоде чувствительность животных к недостатку кислорода не влияет на гемодинамические изменения Однако после многократных судорог характер дальнейшего постсудорожного восстановления у высоко и низкоустойчивых к ги поксии животных был разный Поэтому при коррекции кардиоцеребральных нарушений, обусловленных СА мозга, необходимо проводить антиишемическую кардиопротективную герапию одновременно с противосудорожной.

Функциональное перенапряжение ЦНС, обусловленное судорож ной реакцией, сопровождается глубокими структурно-функциональными изменениями в различных отделах мозга, которые могут усугубляться в постсудорожный период и поэтому с тужат патогенетической основой для повторных судорог [194, 407] Судорожные состояния приводят к резкому увеличению активности метаболических про пессов в готовном мозге При этом в области эпилептического очага наблюдается «гиперметаболизм», а в постсудорожный период «гипометаболизм» [464] После судорог быстро падает количество макроэргических соединений, а также увеличивается выброс возбуждающих аминокислот Последние проявляют цитотоксическое действие и повреждают нейроны, репарационные возможности которых существенно снижаются [226]

В связи с этим одна из актуальных задач, стоящих перед клинипистами заключается не голько в предупреждении судорожного состояния, но и максимально быстром и эффективном восстановлении функциональных возможностей мозга в постсудорожный период [194, 330, 407] Понимание механизмов, обеспечивающих восстановление функций ЦНС в постсудорожный период, особенно важно при лечении судорожных состояний в раннем постнатальном периоде, когда судороги протекают тяжелее и для их предотвращения необходимы высокие дозы противосудорожных препаратов [185]

Результаты исследований подтверждают современную концепцию о том, что постэпилентические повреждения мозга связаны с ишемическими процессами [43, 152, 158, 347, 415] Установлено, что даже в пределах одного отдела мозга имеются структуры, неодинаково чувствительные к гипоксии, и это совпадает с іяжестью их повреждения после судорог Так, по степени уязвимости структуры гиппокампа были выстроены в следующий ряд "ulus dentate » CA1, subiculum » CA3c » CA3a, b » гранулярные клетки зубчатой извилины [302]

Несмотря на общепризнанный факт, что гипоксия мозга является важным патогенетическим элементом судорожных состояний [131, 195, 347, 415, 561], мало изучена связь индивидуальной резистентности организма к гипоксии с компенсаторно-восстановительными возможностями клеточных структур мозга в постиктальный период. Вместе с тем известно что тяжесть любого функционального наруше ния определяется степенью повреждения к теточных структур поэтому понимание цитохимических основ восстанов тения функций мозга после судорог является одной из важных фундаментальных задач современной восстановительной медицины и неврологии

Поскольку запуск и реализация судорожных состояний осуществ влются на уровне ЦНС можно полагать, что репарационные процессы мозга в постсудорожный период в значительной мере связаны с состоянием медиаторных систем разной ергичности. Поэтому изучена динамика постсудорожных изменений содержания внутриклеточной РНК в системе нейрон плия центральных МА ергических ядер мозга у ВУ и НУ к гипоксии животных 'Эти ядра являются важными медиаторными центрами они моносинацтически иннервируют многие отделы мозга и играют важную роль в проявлении СА [309, 310] Наиболее крупные МА-ергические ядра представлены в мозге скоплениями нейронов, образующими СП ЧС ДЯШ синтезирующими соответственно норадреналин, дофамин и серотонин. Эти ядра имеют сложную гетероморфную организацию, поэтому исследовали только те субъядра, которые, судя по данным литературы, проявляют сильную ломинесценцию при выявлении соответствующих моноаминов группа клеток А9 компактной зоны черной субстанции (ЧС), группа клеток В" дорса вьного ядра шва (ДЯШ), а также группа овальных клеток каудальной части синего пятна (СП)

Установлено, что после коразоловых судорог у ВУ и НУ к гипоксии животных проявляется повышенная СА, однако характер и продолжительность ее сохранения у животных каждой группы были разные. Так, у ВУ крыс повышенная СА сохраняется в гечение 24 ч после судорог, гогда как у НУ она восстанавливается только через 48 ч Кроме гого, постсудорожный период у животных исследованных групп сопровождается разной динамикой восстановления в системе нейрон-глия МА-ергических ядер мозга Причем в каждом случае эти изменения носят регионально-специфический характер Через 12 ч после судорог более уязвимыми у животных обеих групп оказываются клеточные структуры ЧС и ДЯЩ, где обнаружено выраженное снижение содержания и концентрации РНК в нейронах и сателлитных глиоцитах. При

этом уменьшается и объем питоплазмы нейронов В дальнейшем происходит восстановление внутрик істочных изменений, однако у НV животных оно идет значительно медленнее, чем у ВУ, и поэтому после судорожного припадка длительное время сохраняется значительное снижение содержания РНК в системе нейрон-глия

Известно, что качественные и количественные изменения содержания РНК и белков в системе нейрон-глия являются интегративными показателями функциональных возможностей различных структур мозга [36, 90, 129, 180, 319, 384]. По этому можно полагать что глубокое и длительно сохраняющееся после судорог снижение содержания РНК у НУ животных одновременно в нейронах и окружающих их са телтитных глиоцитах свидетельствует о перенапряжении этих структур и снижении синтеза внутриклеточных макромолекул [284, 296]. Это соответствует современным представлениям о том, что в проявлении СА важную роль играют структурно-метаболические изменения не только в нейронах, но и в глиоцитах [424].

Изучение проблемы адаптации к типоксии значительно обогати по напих представления о роли адаптивных перестроек организма в предупреждении многих функциональных нарушений [2, 3, 5, 6, 7, 132, 186] Известно, что дыхание гипоксически-гиперкапнической газовой смесью эффективное средство коррекции функциональных нарушений сердечно-сосудистой системы [4, 188] Даже кратковременное воздействие на организм умеренной гипоксии (прекондиционирование) стимулирует его защитные механизмы [81, 114] Защитные антигипоксические реакции мозга начинают формироваться уже в пренагальном периоде [103, 106] Воздействие гипоксии на беременных самок крыс сопровождается формированием целого ряда защитных реакций у развивающихся эмбрионов увеличением капитлярной сети и усилением циркупяции, инициацией антената вных процессов, активацией NОсинтазы в сосудах мозга и снижением ее в нейробластах и г.д

.ПИТЕРАТУРА

- Автандилов Г Г Основы количественной пагологической анатомии Г Г Автандилов М. Медицина, 2002. 225 с
- 2 Агафжанян Н. А. Адаптационная медицина и здоровье / Н. А. Агаджанян // Вестник Уральской медицинской академической науки 2005 № 2 С. 10–18
- 3 Агаджанян Н. А. Адаптация к гипокени как метод лечения и профилактики поражений слизистой оболочки желудка и двенадцагиперстной кипки Н. А. Агаджанян, О. Г. Степанов, Ю. В. Архипенко // Бюдлетень экспериментальной биологии и медицины. 2001. Т. 132. № 9 С. 358–360.
- 4 Агаджанян Н А. Дыхание гипоксически-гиперкапнической газовой смесью эффективное средство коррекции функциональных нарушений сердечно сосудистой системы в условиях санаторно курортного лечения / Н. А. Агаджанян. А. А. Марьяновский, А. А. Панов / Вестиик восстановительной медицины. 2004. № 1 С. 4-8.
- 5 Агаджанян Н А Особенности реакций организма горных туристов на воздействие различных экстремальных факторов / Н. А. Агаджанян, А. Н. Кислицын / Вестник восстановительной медицины. 2005 № 2 С 29–31
- 6 Агаджанян Н. А. Проблемы адаптации в учение о здоровье / Н. А. Агаджанян, Р М. Баевский, А. П. Берсенева. М. Медицина, 2006. 326 с
- 7 Агаджанян Н А Физиологические особенности сочетанного влияния на ортанизм острой гипоксин и гиперкапнии / Н. А. Агаджанян, В Г. Двоеносов // Вестник восстановительной медяцины. 2008 № 1. С. 4–8
- 8 Агафжанян Н. А. Физиологические реакшии микропиркуляторного русла в условиях токального воздействия измененной газовой среды / Н. А. Агаджанян, С. П. Пысенков, Д. Г. Сосновский / Вестник Уральской медицинской академической науки. 2007. № 3. С. 51–54.
- 9 Агафжанян Н А Функциональные резервы организма и теория адаптации / Н. А. Агаджанян, Р М. Баевский, А. П. Берсенева // Вестник восстановительной медицины 2004. № 3 С 4-11
- Агроския Л. С. Цитофотометрия Л. С. Агроскин, Г. В. Папаян. Л. Наука, 1987 — 287 с.
- Антонов А А Гемодинамика для клинициста / А А Антонов. М. Наука, 2004 255 с
- 12 Аронов Д М Функциональные пробы в кардиологии / Д М Аронов, В П. Лупанов. М: МЕДпресс-информ, 2007 217 с
- 13 Архипова Е И Коронарный резерв и сократительная способность мнокарда у больных ишемической болезнью сердца и артериальной гипертензней до и после прямой реваскуляризации мнокарда / В. И. Архипова, С. К. Чурина // Артериальная гипертензия 2004 № 3 С. 160–162.
- 14 Баевский Р М Варнабельность сердечного ритма, теоретические аспекты и возможности клинического применения, Р М. Баевский, Г. Г. Иванов /, Ультразвуковая и функциональная диагностика. 2001 № 3. С. 108–127
- 15 Баевский Р М. Адаптационные возможности организма и понятие физиологической нормы / Р М. Баевский, А. П. Берсенева Материалы XVIII съезда физиол общества им. И. П. Павлова М. ГЭОТАР-МЕД, 2001. С. 304

- 16 Базян А. С. Индупируемый гиперполяризацией in пейсмекерный канал в головном мозге млекопитающих / А. С. Базян, О. Л. Сегал // Нейрохимия. 2010. Т. 27. № 4. С. 269–279.
- 17 Баклаушев В П. Высокопольная магнитно-резонансная гомография экспериментальной С6 глиомы у крыс / В П. Баклаушев. Г. М. Юсубалиева. Д. А. Куприянов. Е. В. Верхоглазова, А. А. Волков Ю. А. Пирогов. / Медицинская физика... 2010. № 1. С. 65-69.
- 18 Белова Г.И. Гомеостатические функции синего пятна / Т.И. Белова, Е. Л. Голубева, К. В. Судаков. М. Наука, 1980. 137 с.
- 19 Беляева Л. М. Детская кардиология и ревматология / Л. М. Беляева М. МИА 2011 584 с.
- 20 Бобылева О В Динамика показателей вегетативной реактивности и устойчивости к острой дозированной гипоксин в курсе интервальной гипоксической тренировки / О. В. Бобылева, О. С. Глазачев // Физиология человека. 2007 Г. 33 № 2. С. 81. 89
- 21 Бокария Л. А. Внезапная сердечная смерть . Л. А. Бокерия, А. Ш. Ревешвили, Н. М. Неминущий. М. ГЭОТАР-Медна. 20.1. 272 с.
- 22 Браучвальд Е. Болезни сердца по Браунвальду руководство по сердечно-сосудистой медицине / Е. Браунвальд. М. Логосфера, 2012 357 с.
- 23 Броун Т, Холмс Г Энилепсия Клиническое руководство / Т Броун, Г Холмс. М Бином 2006 288 с
- 24 Буданцев 4 Ю Моноаминертические системы мозга / А. Ю Буданцев М Наука, 1986. 225 с.
- 25 Бългашвили Ю. И. Нагрузочные и функциональные пробы в кардиологии. Практическое руководство. Ю. И. Бузнашвили, Н. М. Бурдули, Э. У. Асымбекова и др. М. НЦССХ им. Бакулева РАМН, 2001. 56 с.
- 26 Бунятян А. А. Руководство по кардиоанестезиологии / А. А. Бунятян, Н. А. Трекова и др. М., МИА, 2005 686 с.
- 27 Верещагин Н. В. Очерки антионеврологин Н. В. Верешагин, И. В. Ганнушкина, З. А. Суслина и др. М. Алмосфера. 2005. 368 с.
- 28 Верещигия Н В. Инсульт Принципы диагностики, лечения и профилактики краткое руководство для врачей / Н В. Верешагин, М. А. Пирадов, 3. А Сустина. М. Интермедика, 2002—208 с.
- 29 Власов И. И. Энилепсия, впервые возникшая у пожилого пациента днагностика, дифференциальная днагностика, герапия. П. И. Власов, З. С. Шахабасова, Н. В. Филатова // Фарматека. 2010 № 7. С. 40–47
- 30 Втасова И Г Об антигипоксических свойствах энгистола / И Г Власова, А Е Северин, В И Торшин, А Ю Хохлов // Нур Med J. 2001 Т 9 № 4 С 9 12
- 31 Вольнова А Б Абсансная эпилепсия механизмы гиперсинхронизации нейронных ансамблей А Б Вольнова. Д Н. Іенков Медицинский академический журнал. 2012. Г 12 № 1. С. 7 19
- 32 Габова А В Одновременное существование двух типов разрядов неконвульснямой эпиленсии у пациентов и тенетической модели животных крысы WAG/R_→) / А В Габова, Г Д Кузнецова, И С Самотаева и др // Фундаментальные исследования Нейрофизиология 2012. № 13 С 291 308

- 33 Ганнушкина И В. Индивидуальная чувствительность к ишемии мозга и нетативное влияние эмоционального стресса на ее течение / И В Ганнушкина, Е. В. Коптик, И. Л. Конорова // Бюли. экспер. биол. мед. 2004 Г 137. № 2 С. 145—148
- 34 Гераскина Л. А. Кардиоэмболический инсульт многообразие причин и современные подходы к профилактике / Л. А. Гераскина // Неврология, нейропсихнатрия, психосоматика. 2013 № 4 С 60-65
- 35 Герьипейн "І М. Морфохимическая характеристика мозга крыс, генетически предрасположенных "Август) и устойчивых (Вистар) к эмоциональному стрессу "Л. М. Герштейн. А. В. Сергухина, Р. М. Худоерков / Нейрохимия. 2000. П. 1.7. № 2. С. 135. 139.
- 36 Герилпейн Л М Роль нейромеднаторов и белков в генетико-функциональной организации мозга животных / Л. М Герштейн // Онтогенез. 2001 Т. 32 № 1 С. 35: 40
- 37 Гехт А. Б. Эпидемнология эпидепсии в России А. Б. Гехт, Л. Е. Мильчакова, Ю. Ю. Чурилин. А. Н. Бойко и др. // Журиал неврологии и психнатрии им. С. С. Корсакова. 2006 № 1. С. 4—9.
- 38 Гехт А. Б. Эпитепсия у пожилых А. Б. Гехт / Журнал неврологии и психиатрии. 2005. № 11. С. 66–67
- 39 Глеоов М. В. Игпемический инсулы, парадоксальная перебральная эмболия и открытое овальное окно / М. В. Глебов, А. В. Фонякин, Л. А. Гераскина // Практична антіологія. 2007. № 2. С. 42. 46
- 40 Грабо Н Р Кардиология Н. Р Грабб. Пер с анкл. М. МЕДпресс информ, 2006 704 с.
- 41 Грамов С. Л. Контролируемая эпиленсия С. Л. Громов. СПб. НИЦ Балтика, 2004 302 с.
- 42 Гуфкова В В Постинсультный период патофизиологические процессы, клинические проявления и лечение / В В Гудкова Л. В Стаховская, К. В Шеховцова. В. И. Скворцова // Фарматека. 2006. № 19 С 38–42
- 43 Гуляев С. А. Энилепеня и сосудистая патология / С. А. Гуляев. М. Наука, 2001 237 с.
- 44 Гумева Н В Механизм гибели нейронов в може при эпилепсии митотическая катастрофа. Н. В. Гутяева, А. Б. Гехт, М. Ю. Степаничев и др. // ХХ съезд физиологического общества им. И. П. Павлова. Тез. докл. М., 2007. С. 32.
- 45 Гуляева Н В «Аберрантный» нейрогенез во взрослом мозге при эпилепсин: компенсаторный или патологический? Н В Гуляева Нейрохимия. 2010. Г 27 № 2. С. 102–108
- 46 Гусев Е. И. Неврология и непрохирургия. Учебник для вузов: в 2 т. Е. И. Гусев, А. Н. Коновалов. М. ГЭОТАР-Медиа, 2009 624 с.
- 47 Гусев Е. И Эпидемиология сосудистой эпилепсин в РФ Е. И. Гусев А. Б. Гехт, Л. Е. Мильчакова, Ю. Ю. Чурилин и др — II Российский Международный Конгресс «Цереброваскулярная патология и инсульт». СПб., 2007. С. 175
- 48 Гусев Е. И., Скворцова В. И. Ишемия головного мозга / Е. И. Гусев, В. И. Скворпова. М. Медицина. 2001. 327 с.
- 49 Дворецьий Д. П. Контрактильная функция сосудистых мнопитов зависимость от степени их предстимульного механического растажения. Д. П. Дворецкий, О. В. Караченцева, В. Н. Ярцев // Российский физиологический журнал 2001. № 10. С. 1318—1324.

- 50 Дворецьий Д П Многенные реакции изолированных артерий на медленное изменение перфузнонного давления / Д. П. Дворецкий. Г В. Чернявская, Я. Д. Бедров / Регионарное кровообращение и микроциркуляция. 2010. № 2. С. 66–70.
- 51 Дворецьий Д П Реактивность к альвеолярной гиперкапини пиальных аргери ол нормотензивных и гипертензивных крыс Д П Дворецкий. О П Рыжикова, В Н Шуваева / Российский физиологический журнал. 2001. № 2 С. 254–260
- 52 Дворецьий Д. П. Сравнительная характеристика миогенных реакций пи альных артериол нормотензивных и спонтанно гипертензивных крыс / Д. П. Дворецкий, О. П. Рыжикова. В. Н. Шуваева / Российский физиологический журнал. 2000. № 12 С. 1573. 1579
- 53 Долгов А М. Цереброкардиальный синдром при ишемическом инсульте А. М. Долгов , Вестинк интенсивной герапии. 1995. № 2. С. 15–18
- 54 Дощанников Д. А. В. піянне ишемического мозгового инсульта на изменения показателей варнабельности сердечного ритма и клинико эхокардиографических параметров у больных хронической сердечной недостаточностью в раннем восстановительном периоде / Д. А. Дощанников. Т. В. Мокина // Бюдлетень сибирской медицины. 2008. № 5 С. 122–127
- 55 Дубенко А Е. Состояние цереброваскулярной реактивности и вегетативного обеспечения у больных эпилепсией // А. Е. Дубенко, В. И. Калапинков. Г. Ф. Череватенко, И. С. Петухова Международный неврологический журнал. 2007. № 3. С. 17. 19.
- 56 Дубенко О. Е. Нейрокардиальные изменения у больных в острый период различных типов мозгового инсульта / О. Е. Дубенко, И. А. Ракова / Новости медицины и фармации Неврология. 2010 № 328. С. 42–43
- 57 Дуджин К. Н. Цифровая обработка изображений в физиологических исследованиях / К. Н. Дуджин, Ф. Н. Макаров, В. Б. Макулов и др. // Рос. физиол. журн. 1998. № 3. С. 267. 273
- 58 Ерохина И. Л., Шуленин С. Н., Оковитый С. В и др // Сравнительная характеристика некоторых фармакологических моделей хронической сердечной недостаточности / И. Л. Ерохина, С. Н. Шуленин, С. В. Оковитый и др // Экспериментальная и клиническая фармакология. 2008. № 6. С. 16-19
- 59 Захарова Е. М. Современные представления о цереброваскулярных заболеваннях / Е. М. Захарова // Мед. альманах. 2010 № 2. С. 42–47
- 60 Зенков Л. Р. Как удучшить лечение эпилепсии в России? / Л. Р. Зенков / Российский медицинский журнал. 2003 № 1. С. 3-9
- 61 Зенков Л Р Современное лечение эпилепсии Л. Р Зенков. М. Печатный городок, 2003 416 с
- 62 Зенков Л. Р. Фармакорезистентные эпилепсии / Л. Р. Зенков, А. Г. Притыко. М. МЕДпресс-информ. 2003 — 208 с.
- 63 Золотарев О В Нарушение функций вететативной нервной системы при ишемических инсутыах стволовой и полушарной токализации О. В. Золотарев, F В Дорохов. В Н Яковлев Журнал теоретической и практической медицины. 2004 Т 2 № 3. С 34–37
- 64 Исмайлова X Ю Индивидуальные особенности поведения моноаминергические механизмы) / Х. Ю Исмайлова, Т М Агаев, Т П Семенова. Еаку Нурлан 2007. 227 с

- 65 Кадыков А. С. Хронические сосуднстые заболевания головного мозга (Диспиркучяторная энцефалопатия) / А. С. Кадыков, Л. С. Манвелов. Н. В. Шахпаронова. М. ГЭОТАР-Медиа, 2006. 224 с.
- 66 Казаченко А А. Сравнительная характеристика некоторых фармакологических моделей хронической сердечной недостаточности / А. А. Казаченко, С В. Оковитый, А. Н. Кутиков и др. Экспериментальная и клиническая фармакология. 2008 I ¹¹ № 6 С 16-19
- 67 Карлов В. А. Абсанс В. А. Карлов // Жури, неврол. и пенхнатр. 2005 Г 105 № 3 С 55 60
- 68 Картов В А. Герапевтическая тактика при эпилепсии во время беременности. Методические указания РФ № 2001/130 В А. Картов, П. Н. Власов, В А. Петрухии, В И. Краснопольский. М. 2001 15 с.
- 69 Картов В. А. Эпилепсия и функциональная организация вегетативной нервной системы. В А. Карлов, В В. Гнездицкий, И. Н. Дерята, М. А. Глейзер // Журнал неврологии и психнатрии им. С. С. Корсакова. 2013 № 8. С. 4–9
- 70 Карлов В. А. Эшиленсия у детей и върослых женщин и мужчин. Рук во для врачей В А. Карлов. М. Медицина, 2010. 718 с
- 71 Катцунг Б. Г Базисная и клиническая фармакология // Б. Г Катцунг. М ГЭОГАР Медна. 2008 657 с
- 72 Квасов В Т Эпиленски у пожилых В. Т Квасов, О. В. Абдулина // Клиническая геронтология 2005 № 8. С. 31 36.
- 73 Киссин М.Я. Клиническая эпилептология / М.Я. Киссин. М. ГЭОТАР-Медия, 2009 258 с.
- 74 Копрада В. В. Церебральная гемодинамика и систолическая функция сердца у больных с цереброваскулярной патологией в процессе антигипертензивной терапин. Дисс. . кинд. мед. наук / В. В. Конрадв. Москва, 2006—27 с.
- 75 Корнеев Н В. Функциональные нагрузочные пробы в кардиологии Н. В. Корнеев, Т. В. Давыдова М. Медика, 2007. 128 с.
- 76 Корячкин В А Клинические функциональные и лабораторные тесты в анестезиологии и интенсивной герапии / В А Корячкин, В И Страшнов. В Н Чуфаров. СПб.: Медицинское издательство. 2004. 304 с.
- 77 Кременчусская М. Р. Клиннка и диагностика вегетативных эпилептических аур / М. Р. Кременчутская, Е. И. Барлетова, К. Ю. Мухин, Л. Ю. Глухова // Эпилепсия и пароксизмальные состояния 2012. Т. 4. № 3 С. 29–33
- 78 Кривоцеков С І Реакція гренированных к задержке дыхання лиц на прерывнотую нормобарическую гипоксию / С. Г Кривошеков, Г М. Диверт, В Э Диверт / Физиология человека. 2007 Т 33 № 3 С. 75-80
- 79 Кривощеков С. Г. Индивидуальные особенности внешнего дыхания при прерывногой нормобарической гипоксии / С. Г. Кривошеков, Г. М. Диверт, В. Э. Диверт / Физиология человека. 2006. Т. 32. № 3. С. 62–69.
- 80 Кривощелов С. Г Расширение функционального диапазона реакций дыхания и газообмена при повторных гипоксических воздействихх. С. Г. Кривощеков, Г. М. Диверт, В. Э. Диверт // Физиология человека. 2005. Т. 31. № 3. С. 100–107.
- 81 Круминский А. Л. Кратковременная гипоксическая стимуляция повышает устойчивость крыс линин Крушинского Молодкиной в условиях акустического стресса / А. Л. Крушинский. В Б. Кошелев, Т. В. Рясина и др. // Вестник МГУ Сер. Биология. 2001. Т. 16. № 3. С. 46–48.

- 82 Крыжановский Г Н Основы общей нагофизиологии. М. Медицинское информационное агентство, 2011 253 с.
- 83 Крыжановский Г Н Болезнь Паркинсона. Этнология пагогенез, клиника, днагностика, течение профилактика Г Н Крыжановский, И Н Карабань. С. В. Магаева и др. М. Медицина, 2002 335 с.
- 84 Крыжеановский Г Н Общая теория патофизиологических механизмов неврологических и психопатологических синдромов Г Н. Крыжановский Журиневрол. и психнатр 2002. № 11 С. 4–13
- 85 Лебедева А. В. эпилептические приступы у больных инсультом факторы риска и механизмы развития / А. В. Лебедева, А. Б. Гехт, Е. И. Гусев и др. // Журнал неврологии и психиатрии им. С. С. Корсакова. 2008 № 2 С. 29–32.
- 86 Лебефинский К М. Кровообращение и анестезия / К М. Лебединский, В А. Басова, А. Е. Баутин и др. СПб. Человек, 2012 275 с
- 87 Лебедь Е И Диастолическая функция сердца н ее нарушение при ишемической болезни сердца Е. И. Лебедь. О. Н. Крючкова Кримський терапевтичний журнал 20.0. № 1 С. 23—25
- 88 Летюк В Г Ульгразвуковая антнология / В Г Лелюк, С. Э. Лелюк. М. Реальное время, 2003 322 с
- 89 Луиликова F. Л. Структурная реорганизация мнокарда крыс и численность кардномиоцитов при действии доксорубицина и гритерпеноидов Е. Л. Пушникова, Л. М. Непомиящих, Н. А. Молодых и др. // Фундаментальные исследования. Медицинские науки. 2011 № 6. С. 98–102
- 90 Лютикова Т М. Особенности белкового фонда коры головного мозга / Г М. Лютикова, Н. Б. Жданова / Материалы конференции. Организация и пластичность коры больших полушарий головного мозга. М., 2001 С. 48
- 91 Мамалыта М. Л. Восстановление внутриклеточных изменений в ЦНС после судорог разного генеза и их связь с резистентностью организма к гилоксии / М. Л. Мамалыта. М. Прометей, 2011. 239 с.
- 92 Мамалыға М.Л. Обмен моноаминов в головном мозге крыс с хронической сердечной недостаточностью неишемического генеза / М. Л. Мамалыта // Нейрохимия 2012. Т. 29 № 1 С. 45–51
- 93 Международные рекомендации по проведению медико-биологических исс. гедований с использованием животных / Ланималогия 1993 № 1. С. 29-32.
- 94 Можаев С. В. Нейрохирургия учебник / С. В. Можаев. А. А. Скоромец, Т. А. Скоромец. М. ГЭОТАР-Медиа, 2009 480 с.
- 95 Мусика А. М. Частотно-временная характеристика пик-волновых разрядов в электроэнцефалограмме крыс с различиями в аллельной структуре гена рецептора дофамина второго типа. А. М. Мусина, Л. Б. Калимуллина // Успехн современного естествознания. 20.0. № 6 С. 7.13
- 96 Мухия К. Ю. Эпилептические синдромы Диагностика и терапия К. Ю. Мухин, А. С. Петрухин М. Б. Миронов М. Системные решения 2008. 223 с.
- 97 Мухия К. Ю. Эпиленсия / К. Ю. Мухин, А. С. Петрухии, Л. Ю. Глухова и Атлас электроклинической диагностики. М. Альварес Паблишин. 2004. С. 305—313, 407—415.
- 98 Мухин К. Ю. Эпилептические ауры клинические характеристики и голическое значение. К. Ю. Мухин, М. Б. Миронов, Е. И. Барлетова. М. РГМУ, 2011. 54 с.

- 99 Непомиящих Л М Влияние препаратов с противоопухолевой активностью доксорубицина и циклофосфана на структурную реорганизацию миокарда крыс и численность кардиомиошитов / Л. М Непомиящих, В. Л. Лушинкова, М Г. Клинникова. О. П. Молодых // Сибирский онкологический журнал. 2011 № 4 С 30–35
- 100 Непомиящих Л. М. Регенераторно-пластическая недостаточность сердца. Морфологические основы и молекутярные механизмы. П. М. Непомиящих, Е. Л. Лушникова, Д. Е. Семенов. М. Изд во РАМН, 2003. 255 с.
- 101 Никипина Ю М Ульгразвуковая допплеровская диагностика в клинике Ю М Никипина, А. И. Труханова. Иваново: Изд-во МИК, 2004. 492 с.
- 102 Никифоров А. С. Общая неврология / А. С. Никифоров Е. И. Гусев. М. ГЭОІАР Медна. 2007 720 с.
- 103 *Ответин В А* Гистофизиология реакций эмбрионального головного мозга на воздействие неблагоприятных факторов среды / В А. Отеллин // Морфология 2008 Т 133. № 2 С. 101 108
- 104 Ответин В. А. Нейропротекторный эффект креатина при ишемии головного мозга / В. А. Отеллин, Д. Э. Коржевский, В. Б. Косткин и др. / ДАН. 2003 Г. 390. № 73. С. 406–408
- 105 Отеллин В. А. Последствия пренатального воздействия гипоксии на развива ющийся мозг. В. А. Отеллин, Е. Г. Гилерович, Л. И. Хожай и др. // Мед. Акад. Журн. 2004. Т. 4. № 4. С. 38: 45
- 106 Ответин В А Формирование патологий головного мозга в эмбриональный период В А Отеллин / Природа. 2003. № 9 С 54-59
- 107 Павлов А В Прогностическое значение феномена спонтанного контрастирования предсердий в отношении нормализованных осложнений у больных, страдающих неклапанной формой фибрилляции предсердий. А. В. Павлов. В Ю Зимина / Ультразвуковая и функциональная диагностика. 2001 № 4 С. 117—123
- 108 Перепеч Н. Б. Полная нейрогуморальная бложада. что дальше? / Н. Б. Перепеч // Сердечная недостаточность. 2001. Т. 2 № 2. С. 74–81
- 109 Петрухия А. С. Детская неврология Учебник / А. С. Петрухин. М ГЭО IAP-Медиа, 2012. 560 с.
- 110 Писенникова М Г Врожденная эффективность стресс-лимитирующих систем как фактор устойчивости к стрессу / М Г Піпенникова, Е. В Попкова, М В Шемкович / Успехи физиол наук. 2003. Т 34. № 3 С. 55-67
- 111 Писенчикова М Г Катехоламины, оксид азота и резистентность к стрессовым повреждениям эффект адаптации к гипоксии М. Г Пшенникова / Российский физиол жури им. И. М. Сеченова. 2002. Т 88 № 4. С 485–495.
- 112 Пылаева О А Побочные эффекты и осложнения антиэлилентической тераики / О А. Пылаева К. В. Воронкова, А. С. Петрухии // Фарматека. 2004. № 9-10. С. 33—41
- 113 Райдинг Э. Эхокардиография. Практическое руководство / Э. Райдинг. М. МЕ.Дпресс-информ, 2013 280 с.
- 114. Речтов В. П. Защитный эффект гипоксического прекондиционирования на устойчивость к стрессу крыс линии Крушинского Молодкиной, генетически предрасположенных к аудногенной эпилепсии / В. П. Реутов А. Л. Крушинский, В. С. Кузенков, В. Б. Кошелев // Нур. Меф. Ј. 2004. Т. 12 № 3-4. С. 52–55.

- 115 *Ройтберг* Γ *Е.* Внутренние болезин. Сердечно сосудистая система / Γ Е Ройтберг, А. В. Струтынский. М. БИНОМ. 2003—856 с.
- 116. Румянцева Т. А. Морфологические доказательства наличия хронической сердечной недостаточности, индуцированной у крыс методом дробного дозированного олеоторакса / Т. А. Румянцева. М. М. Фатеев, В. Н. Федоров и др. // Вестинк Нижегородского университета им. Н. И. Лобачевского 2009. № 5. С. 123: 127
- 117 Рыбакова М К Практическое руководство по удътразвуковой диагностике "Эхокардиография М К Рыбакова М Видар. 2008 511 с
- 118 *Рябыкина Г В* Вариабельность ритма сердца / Г В Рябыкина. А. В Соболев. М Оверлей, 2001 200 с
- 119 Саидова М А Стресс-эхокардиография с добутамином возможности клинического применения в кардиологической практике М. А. Сандова Рапиональная фармакотерация в кардиологии. 2009 № 4 С. 73 79
- 120 Самойлов М. О. Адаптивные эффекты гипоксического прекондиционировання нейронов мозга / М. О. Самойлов, Е. В. Лазаревич, Д. Г. Семенов и др. // Рос. физиол. журн. 2001. Т. 87. № 6. С. 714. 729.
- 121 Саможвалова Е. В. Инфаркты мочта в каротидной системе и вариабельность сердечного ритма в зависимости от поражения островковой доли / Е. В. Саможвалова, Л. А. Гераскина, А. В. Фонякин // Неврологический журнал. 2009. № 4 С. 10–14.
- 122 Самохвалова Е. В. Ишемический инсуты и вариабельность сердечного ритма / Е. В. Самохвалова // Креативная кардиология. 2008. № 1. С. 93, 101.
- 123 Сапронова А. Я. Выделение дофамина в черной субстанции и стриатуме на досимптомной и ранней симптомной стадиях паркинсонизма у мышей / А. Я. Сапронова М. В. Угрюмов, Е. А. Козина и др. // Нейрохимия. 2011 1 28 № 1. С 27 42
- 124 Семиохина А. Ф. Крысы линии Крушинского Молодкиной исследования аудиогенной япиленсии, сосудистой патологии и поведения А. Ф. Семиохина, И. Б. Федотова, И. И. Полетаева // Журн. высш нерв. деят 2006 Г 56. № 3 С. 298-316
- 125 Съмоненко В. Е. Превентивная кардноневрология / В. Б. Симоненко. Е. А. Широков — СПб. 2008 — 224 с.
- 126 Съмоненко В Б. Основы кардноневрологии: руководство для врачей / В Б. Симоненко Е А. Широков. М. Медипина, 2001. 240 с.
- 127 Скворью А. А. Рекомендована ли тройная комбинация нейрогормональных модуляторов для лечения умеренной и тяже юй хронической сердечной недостаточности? (результаты исследования САДКО-ХСН) / А. А. Скворнов, В Ю. Мареев, С. Н. Насонова и др. // Терапевтический архив 2006. Т 78. № 8 С. 14-20
- 128 Смирнов А. Д. Количественная оценка коронарного кровообращения левого желудочка сердца в норме и при ИБС / А. Д. Смирнов Е. И. Архипова, С. К. Чурдна и др. // Физиология человека. 2001 № 5 С. 101. 104
- 129 Соколова Н Е. Влияние долговременного стресса на содержание РНК в нейронах среднего мозга крыс с различной возбудимостью нервной системы Н. Е. Соколова. А. И. Вайдо, Н. В. Ширяева // Архив эксперим. и клинич. мед. 2003. Т 9. № 2. С. 217. 222

- 130 Соловьева А. Д. Методы исследовання вегетативной нервной системы / А. Д. Соловьева, А. Б. Данилов, Н. Б. Хаспекова / Вегетативные расстройства. Клиника, диагностика, лечение М. МИА, 2003 С. 44 102
- 131 Сорожила И. Д. Нейробнологические аспекты ишемия мозга и постинсультной эпилепсии. Н. Д. Сорожина // Жури высял нерв. деят 2002. Т. 52. № 6. С. 656–664.
- 132 Сорожо С. И. Комплексное многопараметрическое исследование системных реакций организма человека при дозированиом гипоксическом воздействин С. И. Сорожо, Ъ. А. Бурых, С. С. Бекшаев и др. / Физиология человека 2005 Т 31 № 5 С 88-93
- 133 Старченко А. А. Клиническая нейрореаниматология / А. А. Старченко. М. МЕДпресс-информ, 2007 944 с.
- 134 Старченко А. А., Хилько В. А. Клиническая нейрореаниматология. Справоч ное руководство / А. А. Старченко В. А. Хилько. М. МЕДпресс информ, 2004—944 с.
- 135 Старых Е. В. Дозпрованность гниоксических стимутяций у больных эшилепсней / Е. В. Старых // Неврологический вестник. 2002. Т. 34. № 1. 2. С. 24-27
- 136 Стретков Р.Б. Нормобарическая гипокситерапня методические рекомендацин / Р.Б. Стретков. М. Нов. Центр. 2002. 98 с.
- 137 Суслина З. А. Инсульт диагностика, лечение, профилактика / З. А. Суслина, М. А. Пирадова. М., МЕ, Дпресс информ, 2009 288 с.
- 138 Суслина З. А. Сосуднстве заболевання головного мозга: Эпидемиология. Основы профилактики / З. А. Суслина Ю. Я. Варакии, Н. В. Верешагии. М. МЕ.Дпресс информ, 2006. 256 с.
- 139 Суслина 3 А. Иппемический инсульт сосуды, сердце, кровь / 3. А. Сусли на // Журнал неврологии и психнагрии им. С. С. Корсакова. 2007 № 5 С. 50–51
- 140 Суслина З. А. Кардионеврология / З. А. Суслина. А. В. Фонякин. М.: ИМА-ПРЕСС. 2011. 264 с.
- 141 Суслина 3 А. Кардионеврология: современное состояние и перспективные направления / 3 А. Суслина, А. В. Фонякин Л. А. Гераскина // Вестинк Российской академии медицинских наук. 2012. № 2. С. 4–10.
- 142 Суслина ? А. Патогенетические аспекты кардногенных ишемических инсультов 3 А. Суслина, М. М. Ганашян, Е. А. Петрова и др. // Клиническая медишина 2001 № 5. С. 15–19
- 143 Суслина З. А. Практическая кардионеврология / З. А. Суслина, А. В. Фонажин. М. ИІМА-ПРЕСС, 20.0 304 с.
- 144 Суслина З. А. Профилактика повторного инсульта. Практические рекомендация г. З. А. Суслина, А. В. Фонякин, Л. А. Гераскина. М. НЦ неврологии РАМН. 2007. 48 с.
- 145 Суслина 3. А. Частная невролюгня / З. А. Суслина. М. Практика, 2012 272 с.
- 146 Сыркин А. Л. Инфаркт миокарда / А. Л. Сыркин. М. МИА, 2006. 460 с.
- 147 Тилкова И Г Анализ вариабельности сердечного ригма у папиентов с деменнией с тельцами Леви и болезнью Паркинсона / И. Г. Тилкова, И. С. Преображенская / Неврология, нейропсихиатрия, психосоматика. 2011 № 1 С. 46–51

- 148 Ткачук В А Изучение механизмов адаптации организма к дефициту кислорода В А. Гкачук Всероссийский симпознум «Гормональные механизмы адаптацию» М., 2007. С. 175
- 149 Ткачук Е. Н. Корреляционные взаимоотношения между некоторыми функциональными показателями как подход к оценке результата интервальной гипоксической гренировки Е. Н. Ткачук, А. М. Цветкова, И. В. Эренбург, Н. В. Гуляева / Нур. Med. J. 2005, V. 3. № 4. Р. 3. 6.
- 150 Торшин В. И. Взаимосвязь между индивидуальной устойчивостью к гипоксин и судорожной готовностью мозга. В. И. Горшин И. Г. Власова. Е. В. Старых // Нур. Med. J., 2001. V. 9. № 4. Р. 46–49.
- 151 Торили В. И. Адаптация к гипокени и судорожная готовность мезга / В И. Торпин // Дальневосточный медицинский журнал. 2004 № 1. С 56.
- 152 Торими В. И. Антигипоксические свойства опиатов и вешества Р / В. И. Горими, И. Г. Власова / Патологическая физиология и экспериментальная терапия. 2001. № 2 С. 13-14
- 153 Горилия В И Биоритмологические аспекты формирования судорожной активности В. И. Торини, И Г. Власова и Бюллегень экспериментальной биологии и медицины 2001 Т. 132 № 11 С. 485—489
- 154 Торили В. И. Сравнительная оценка эффективности использования некоторых антигипоксантов для восстановления активности нервных клеток после гипоксии в В. И. Торилин, И. Г. Власова // Вестник Российского университета дружбы народов. 2004. № 1. С. 6–11.
- 155 Трошина В Д Неотложная кардионеврология В Д Трошина, Н Н Боровкова М Изд-во МИА 2010 672 с.
- 156 Трунова Е С Состояние сердца и течение острого периода ишемического инсульта / Е С Трунова // Клиническая фармакология и терапия. 2007 № 5 С 55 58
- 157 Угрюмов М. В. Моделирование паркинсонизма у мышей при помощи МФТП: от ранней досимптомной до поздней сипмтомной стадин. М. В. Угрюмов, Е. А. Козина, В. Г. Хаиндрава и др. // Технологии живых систем. 2011 № 8. С. 3. 14.
- 158 Угрюмов М. В. Новые представлення о патогенезе, днагностике и лечения нейродегенератненых заболеваний / М. В. Угрюмов // Вестник РАМН 2010 № 8. С 6–19
- 159 Угрючов М. В. Экспрессия ферментов синтеза дофамина в недофаминергических нейронах функциональное значение и регуляция. М. В. Угрюмов Успехи физиол. наук. 2007. Т. 38. № 4. С. 3. 20
- 160 Ушаков И Б. Варианты интервальной гипербарической и нормоксической гипоксической гренировки в авиакосмической и военной медицине и Б. Ушаков, И. Н. Черняков. М. В. Дворныков и др. // Проблемы гипоксин молекулярные. физиологические и медицинские аспекты. М., Воронеж. Истоки 2004. С. 411. 419.
- 161 Умаков И Б. Гипоксические механизмы комбинированных воздействий И Б. Ушаков / Проблемы гипоксии молекулярные, физиологические и медининские аспекты М., Воронеж: Истоки, 2004. С. 297—397
- 162 Ушаков И Б. Реактивность и резистентность организма млекопитакопих / И.Б. Ушаков, А. С. Штемберг, А. В. Шафиркин. М.: Наука, 2007. 493 с.

- 163 Фефия А. И. Гипокситерация и эпилептический процесс / А. И. Федин, Е. В. Старых // Неврологический вестинк. 2002. Г 33. Вып. 3-4. С 29-34.
- 164 Федин А. И. Хронобиологический аспект эпилепсии А. И. Федин, А. Е. Северин, В. И. Торшин, Е. В. Старых / Вестник Российского университета дружбы народов 2002 № 6 С. 11. 17
- 165 Федоров В Н Динамическая модель тотальной хронической сердечной недостаточности у крыс // В Н. Федоров. А. Д. Ноздрачев. Е. В. Сальников и др. // Вестник СПбГУ 2006 Сер. 3. Выл. 2. С. 103–107.
- 166 Федулаев Ю Н О взаимодействии дисперсии интервала QT продолжительности ишемии миокарда и степени выраженности коронарного агероск героза у больных ИБС с безболевыми эпизолами ишемии миокарда Ю Н Федулаев // Рос. Кардиол Журн 2007. № 4. С. 29–34
- 167 Фонякин А В Сосудистые когнитивные расстройства и артериальная ригилность при переброваскулярной и кардиальной патологии / А В Фонякин, Л. А. Гераскина, А Р Магомедова, В А Шандалин / Креативная кардиология. 2011 № 2. С. 88–96.
- 168 Фонякин А В Вегетативная регуляция сердца и риск кардвальных осложнений при ишемическом инсульте / А. В. Фонякии, Е. В. Самохвалова, Л. А. Гераскина / Практическая ангиология. 2008. № 5 (16). С. 26—31
- 169 Фонялин А. В. Кардиальная патология при различных патогенетических подтипах интемического инсульта / А. В. Фонякин. Л. А. Гераскина. З. А. Суслина / Клин. Мед. 2002 № 1 С. 25-28
- 170 Фонякин А. В. Кардиогенные инсульты / А. В. Фонякин. Л. А. Гераскина // Неврология, нейропсихиатрия, психосоматика. 2009 № 1. С. 23–28
- 171 Фонякин А В Кардно гогаческая диагностика при ишемическом инсульте А. В Фонякин, З. А. Суслина, Л. А. Гераскина. СПб. ИНКАРТ, 2005 224 с.
- 172 Фонякин А В. Кардиоэмболический инсульт источники и пути профилактики / А В Фонякин. И А Кузнецов // Атмосфера Кардиология 2004 № 2 С. 13-16
- 173 Фонякин А. В. Современные задачи кардионеврологии / А. В. Фонякин, Л. А. Гераскина // Атмосфера. Нервные болезни. 2005 № 2. С. 18–25
- 174 Хаиндрава В Г Моделирование преклинической и ранней клинической стадий болезни Паркинсона / В. Г. Ханндрава, Е. А. Козина, В. Г. Кучеряну и др. // Журнал неврологии и психнатрии им. С. С. Корсакова. 2010 Г. 110. 7. С. 41. 47
- 175 Хасанова Д. Р. Эпилепсия у больных с хронической ишемией головного мозга / Д. Р. Хасанова, Т. В. Данилова, З. К. Латыпова // Казанский медицинский журнал. 2013. Т. 94. № 2. С. 235. 239.
- 176 *Худоерхов Р М*. Цитохимия белков в раскрытин закономерностей структурной и функциональной организации мозга Р М. Худоерков Вестник РАМН. 2001 № 4. С. 43: 48.
- 177 Царенко С. В. Нейрореаниматология. Интенсивная терапия черепно-мозговой гравмы. С. В. Царенко. М. Медицина, 2006 352 с.
- 178 Ценовъ В Утьтразвуковое исс зедование сосудов / В Цвибе ть, Дж Пеллериго. М. Видар, 2008 646 с
- 179 Чазов Е.И. Активность норадренергической системы гипоталамуса в условиях стресса у бодрствующих крыс с экспериментальной артериальной гипертензией различного генеза / Е.И. Чазов, Д. В. Зарецкий Е.И. Каленикова // Докл. РАН 1996 Т. 348 № 4. С. 570–572

- 180 Чазова И. Е. Диагностика и лечение легочной гипертензии. И. Е. Чазова / Кардиоваскутярная герапия и профилактика. 2007. Т. 6. № 6. С. 77-82
- 181 Черненко Н А Эффекты карбамазепина и вальпроевой кислоты в условиях острых судорог у крыс в раннем и позднем постната вных периодах / Н А. Черненко // Архив клинич. и эксперим медицины. 2008 № 3 С. 54–59
- 182 Чижов А Я Механизмы и основы резонансной нормобарической гипокситерации / А. Я. Чижов, А. А. Блудов // Проблемы гипоксии: молекулярные, физиологические и медицинские аспекты. М., 2004. С. 98–115
- 183 Чижов А. Я. Прерывистая нормобарическая гипоксия в профилактике, лечении и реабилитации. А. Я. Чижов, Р. Б. Стрелков. Екатеринбург. Уральский рабочий. 2001. 400 с.
- 184 Чижов А Я Механизмы и основы резонансной нормобарической гипокситерапин А. Я. Чижов. А. А. Блудов и Проблемы гипоксии: молекулярные, физиологические и медицинские аспекты. М., Воронеж: Истоки. 2004. 585 с.
- 185 Чурина С. К. Особенности гемодинамики у больных ИБС с артернальной гипертензией / С. К. Чурина, А. Д. Смирнов // Патол. физиология и эксперимтерация. 1994. № 2. С. 46–49.
- 186 Чурина С К Особенности центральной гемодинамики у больных иллемической болезнью сердца с артернальной гипертензией . С К. Чурина, О Н. Демешко, Е. П. Николаева и др. // Артернальная гипертензия. 2009. Г 15 № 1. С. 86–91
- 187 Чурина С. К. Использование показателя прироста «двойного произведения» во время велоэртометрии как косвенного маркера адекватности перфузии миокарда у больных ишемической болезнью сердца до и после аортокоронарного шунтирования / С. К. Чурина. А. Д. Смириов, Е. И. Архипова и др. // Кардиология. 2001. № 5. С. 62. 63
- 188 Чурина С К Количественная оценка кровоснабжения мнокарда левого желудочка в норме и при ишемической болезии сердца С К. Чурина А. Д Смирнов, Е. И. Архилова и др. / Физиология человека. 2001 № 5 С. 101 104.
- 189 Шахнович Р М Острый коронарный синдром с польемом сегмента ST руководство для врачей, Р М Шахнович. М ГЕОТАР-Медиа. 2010. 367 с.
- 190 Яхин Ф. А. Сосудистая эпилепсия, Ф. А. Яхин. Казань: КГУ, 1998 210 с
- 191 Яхин Ф.Л. Эпилептические припадки при цереброваскулярных нарушениях. Ф. А. Яхин. Казань Изд-во Казан ун-та, 1997 212 с.
- 192 Яхно Н. Н. Штутьман Д. Р. Болезни нервной системы / Н. Н. Яхно, Д. Р. Штутьман. М. Медишина. 2001. 744 с.
- 193 Ackerman R H Cerebral blood flow and neurological change in chronic heart failure / R H Ackerman / Stroke 2001 V 32 № 11 P 2462 2464
- 194 Adams H P Guidelines for the early management of adults with ischemic stroke H P Adams, G Zoppo, M. J Alberts, et al. // Circulation. 2007. V. 115 No 20 P 478-534.
- 195 Ahern T H The effects of chronic norepinephrine transporter mactivation on selzure susceptibility in mice / T H Ahern, M A. Javors, D A. Eagles et al. // Neuropsychopharmacology. 2006. V. 31. № 4. P 730-738.
- 196 Akalın F QI d.spersion in epileptic children F Akalın, A. Tirtir Y Y.lmaz Acta Pediatric 2003 V 92 No 8, P 916-920

- 197 Akashi Y J Takotsubo cardiomyopathy; a new form of acute, reversible heart failure / Y. J Akashi, D S Goldstein, G Barbaro, I. Ueyama // Circulation. 2008 V 118 No 25 P 2754 2762.
- 198 Aker R G. Cardiovascular regulation through hypothalamic GABA, A receptors in a genetic absence epilepsy model in rat / R. G. Aker, F. Y. Onat / Epilepsia. 2002. V 43 № 2. P 107-14
- 199 Alberts B. Molecular Biology of the Cell . B. Alberts, A. Johnson, J. Lewas, et al. New York: Garland Publishing. 2005 453 p.
- 200 Alenina N Growth retardation and altered autonomic control in mice lacking brain serotomin / N Alenina D Kikic M Todiras et al. // Proc Nat. Acad Sci USA 2009 V 106 No 25 P 10332-10337
- 201 Algra A Side of brain infarction and long-term risk of sudden death in patients with symptomatic carotid disease / A Algra, P C. Gates, A. J. Fox, et al. // Stroke. 2003 V 34 № 12 P 2871 2875
- 202 Allport L E Insular cortical schemia is independently associated with acute stress hyperglycemia / L. E. Allport // Stroke 2004. № 35 (8). P. 1886–1891
- 203 Amin A. S. Fever increases the risk for cardiac arrest in the Brugada syndrome / A. S. Amin, P. G. Meregalli, A. Bardai, et al. //Ann. Intern. Med. 2008. V. 149. No. 3 P. 216–218
- 204 Ansakorpi H Interictal cardiovascular autonomic responses in patients with temporal lobe epilepsy / H. Ansakorpi J I. Korpelainen K. Suominen, et al. // Epilepsia. 2000 V. 41. № 1 P. 42-47
- 205 Ansakorpi H. Heart rate dynam.cs in refractory and well controlled temporal lobe epilepsy / H. Ansakorpi, J. I. Korpelainen, H. V. Hukuri, et al. /. Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry. 2002 V. 72. № 1 P. 26–30
- 206 Antman E A. Guideline for the management of patients with ST-elevation myocardial infarction. E A. Antman, D. Anbe P Armstrong, et al. // Circulation. 2004 V 110 P 588-636
- 707 Arushanian F B Chronopharmacology of card.ovascular drugs / E B Arushanian // Eksp K.in Farmacol. 2000 V 63 № 6. P 67 75
- 208 Arzimanoglou A Aicardi's epilepsy in children / A. Arzimanoglou, R. Guerrini, J. Aicardi. Philadelphia, Lippincott, 2004 P 114–175
- 209 Asfar V Stroke and status ep lepticus, stroke type, type of status ep lepticus, and prognosis seizure / N Asfar D Kaya, S Aktan, A. B Canan // Seizure. 2003. V 12. № 1 P 23 27
- 210 Assaf V The relationship between heart rate variability and epileptiform activity among childrena controlled study N. Assaf, B. Weller T. Deutsh Castel, et al. // Journal of Clinical Neurophysiology 2008 V 25 № 5. P 317 320.
- 211 Aurhen D. New SCN5A mutation in a SUDEP victim with idiopathic ep., epsy / D. Aurhen, T. P. Leren, E. Taubøll, L. Gjerstad // Seizure, 2009. V 18 № 2. P. 158–160.
- 212 Δy H Neuroanatomic correlates of stroke-related myocardial injury . H Ay, W J Koroshetz, Γ Benner, et al. // Neurology 2006 V. 66. P 1325 1329
- 213 Ay H, Arsava E M, Koroshetz W J, Sorensen A G M.ddle cerebra. artery infarcts encompassing the insula are more prone to growth / H. Ay E M Arsava, W J Koroshetz, A. G Sorensen Stroke 2008. № 39 (2). P 373-378
- 714 Badheka 4 (2010) Epileptic patients who survived sudden cardiac death have increased risk of recurrent arrhythmias and death / A. Badheka, A. Rathod, M. A. Kizilbash, et al. // J. Cardiovasc. Med. 2010. № 11 (11). P. 810–814.

- 215 Bateman L. M. Ictal hypoventilation contributes to cardiac arrhythmia and SUDEP report on two deaths in video EEG monitored patients / L. M. Bateman, M. Spitz, M. Seyal // Epilepsia. 2010 V. 51. No. 5. P. 916–920
- 216 Bateman L. M. Ictal hypoxemia in localization-related epi,epsy analysis of inc.dence, severity and risk factors i L. M. Bateman, C.-S. Li, M. Seyal // Brain, 2008. V. 131. № 12. P. 3239–3245.
- 217 Baumgartner C Autonomic symptoms during epileptic seizures C Baumgartner.
 S. Lurger, F Leutmezer // Epileptic Disorders. 2001 № 3 (3). P 103–116
- 218 Bealer S. L. Autonomic and cellular mechanisms mediating detrimental card.ac effects of status epilepticus / S. L. Bealer, J. G. Little, C. S. Metcalf, et al. / Epilepsy Research. 2010 V. 91. Iss 1. P 66-73.
- 219 Benn E K Under, ying cause of death in incident unprovoked seizures in the urban community of northern Manhattan, New York City / E K Benn, W A Hauser. T Shih, et al. // Epi.epsia 2009 V 50. № 10. P. 2296–2300
- 220 Bennaroch E E The Autonomic Nervous System Basic Anatomy and Physiology / E. E. Bennaroch // Continuum Lifelong Learning in Neurology. 2007 № 1 (6) P 13-32.
- 221 Berg A T Epilepsy, cognition, and behavior The clinical picture A. T Berg // Epilepsia. 2011 V 52 Suppl 1. P 7 12.
- 222 Bergeron M. Role of hypoxia-inducible factor-1 in hypoxia-induced ischemic tolerance in neonatal rat brain. M. Bergeron, J. M. Gidday, A. Y. Yu., et al. // Ann. Neurol. 2000. V 48. № 3 P 285-296
- 223 Bermejo P E. Review of the Use of Zonisamide in Parkinson's Disease / P E Bermejo, B A. Ancione // Ther Adv Neurol Disord. 2009. № 2 (5). P 313 3.7
- 224 Bhidar asim R Therapeutic strategies for nonmotor symptoms in early Parkinson's disease: the case for a higher priority and stronger evidence r R. Bhidayasiri,
 D D Truong r Parkinson.sm Relat Disord. 2012 V. 18. № 1 P. 10-113
- 225 Bhore R Cardiovascular autonomic functions in we lcontrolled and intractable partial epilepsies / R Bhore, R M Pandey K K Deepak // Epilepsy Research. 2009 V 85 № 2 3 P 261 269
- 226 Birioukova L. M. Distribution of D1-like and D-2-like dopamine receptors in the brain of genetic epileptic WAG/Rij rats / L. M. Birioukova, I. S. Midzyanovskaya, S. Lensu, et al. // Epilepsy Research. 2005. V 63 № 2 3 P 89-96
- 227 Bjorkman S. T. Seizures are associated with brain injury severity in a neonatal model of hypoxia-ischemia / S. T. Björkman, S. M. Miller, S. E. Rose, et al. // Neuroscience. 2010. V 166. No 1. P 157 167
- 228 Bladin C F Seizures after stroke a prospective multicenter study C F Bladin. A. V Alexandrov. A Bellavance, et al. // Arch Neurol 2000 V 57 P 16.7 .622
- 229 Blum A. S., Ives J. R., Goldberger A. L., et al. Oxygen desaturations triggered by partial seizures: implications for cardiopulmonary instability in epilepsy / A. S. Blum, J. R. Ives, A. L. Goldberger, et al., p. Epilepsia. 2000 V 41, P 536-541
- 230 Blumenfeld H Corticotnalamic inputs control the pattern of activity generated in thalamocortical networks / H Blumenfeld D A McCorm.ck / J Neurosci 2000 V 20 (13) P 5153 5162

- 231 Bodenmann P Comobites neurologiques du parkinsonisme / P. Bodenmann, J Gnika, G Melle, J Bogousslavsky / Rev Neurol (Paris) 2001. V 157. No. 57 P 45 54
- 232 Bonuccelli U The acute convulsant effect of MPTP is dependent on intracerebral MPP+ / U Bonucce.ii, D. Garant. R. Farie.lo // Neurosci Lett 199. V 124. № 1 P 22-26
- 234 Boselli C Selective impairment of noradrenergic transmission in the bisected rat vas deferens following photochemically-induced cerebral ischaem.a C Boselli, L. Choglio, S Preda, S. Govoni // Int. J Androl. 2007. V 30 No.3 P 129–136.
- 235 Bounhoure J P Ventricular arrhythmias, sudden death and heart failure / J. P Bounnoure M. Galinser, S. Boveda, J P Albenque / Bull. Acad. Natl. Med. 2010 V 194 No. 6 P 997 1010
- 236 Boycott H E. Hypoxia suppresses astrocyte elutamate transport independently of amyloid formation / H. E. Boycott, M. Dallas, J P Boyle, et al. // Biochem. Biophys. Res. Comm. 2007. V 364. № 1. P 100–104.
- 237 Bozluolcay M. Electrocardiographic findings and prognosis in ischemic stroke M. Bozluolcay, B. Ince, Y. Celik, et al. // Neurol India. 2003 V. 51 No. 4. P. 500-502.
- 238 Bozzi Y, Borrelli E. The role of dopamine signaling in epileptogenesis Front / Y Bozzi, E. Borrelli // Cell Neurosci. 20.3, V 7. № 1. P 157 167
- 239 Brattelid T Serotonin responsiveness through 5-HT2A and 5-HT4 receptors is differentially regulated in hypertrophic and failing rat cardiac ventricle I Brattelid, E. Qvigstad, J. A. Birkeland, et al. // Journal of Molecular and Cellular Cardiology 2007 V 43 No. 6. P 767 779
- 240 Brignole M Guidelines on management (diagnosis and treatment) of syncope update 2004 Task Force on Syncope. ESC i M Brignole P Albom D G Benditt, et al. // Europace Heart Journal. 2004 V 25. P 2054–2072.
- 241 Briones Aranda A Influence of forced swimming stress on 5-HT1A receptors and serotomin levels in mouse brain / A. Briones-Aranda, L. Rocha, O. Picazo i, Progress in Neuro-Psychopharmacology and Biological Psychiatry. 2005 V 29 No 3. P 275 281
- 242 Brodie M. J. Diagnosing and predicting refractory epilepsy. M. J. Brodie. Acta Neurologica Scandinavica. 2005. V 112. Iss. Suppl. 181. P. 36–39.
- 243 Brodie M. J. Epilepsy in elderly people M. J. Brodie, P. Kwan / British Medical Journal. 2005 V 331 No 7528 P 1317 1322
- 244 Brotherstone R. Lengthen.ng of corrected QT during epileptic seizures / R. Brotherstone, B. Blackhall, A. McLellan /. Epi.epsia 2010 V. 51 № 2. P 22. 232
- 245 Cantilo O. Seizures and Epilepsy After Ischemic Stroke / O Cantilo, L. B. Goldstein // Stroke 2004 V 35 № 7. P 1769-1775
- 246 Capel.a H M Effect on ep.leptogenesis of carbamazepine treatment during the silent period of the pilocarpine mode, of epilepsy / H M Capella, T Lemos // Epilepsia. 2002 V 43 Suppl 5 P 110-111
- 747 Caraballo R Y Absence seazure in the first 3 years of life: an electrocl.nica. study of 46 cases → R Y Caraballo F Darra, E Fontana, et al / Epilepsia. 2011 V 52. № 2 P 393 400

- 248 Carmet V Asystole induced by partial seizures a rare cause of syncope / V Carmet, G Barbato, A Baldrati, P G Dt / Pacing and Cim.ca. Electrophysiology 2007. V 30. № 11 P. 416-1419
- 249 Castle M Autonomic brainstem nuclei are linked to the hippocampus M. Castle, E. Comoli, A. D. Loewy // Neuroscience 2005 V 134 № 2. P 657 669
- 250 Castro H J TpeakTend and TpeakTend dispersion as risk factors for ventricular tacycardia/ventricular fibrillation in patients with the Brugada syndrome / H J. Castro C Antzelevitch, F T Bárzaga, et al. // J Am. Col., Card.ol. 2006.
 V 47 № 9 P 1828–1834
- 251 Chaturvedi S. Should stroke be considered both a brain attack and a heart attack? / S. Chaturvedi J. Stroke. 2007 V 38 P. 1713–1714.
- 252 Chin P.S. Myocardial infarction following brief convulsive seizures: P.S. Chin, K. R. Branch, K. J. Becker // Neurology 2004 V. 63 № 12 P. 2453–2454
- 253 Chin P.S. Postictal neurogenic stumed myocardium. P. S. Chin, K. R. Branch, K. J. Becker /. Neurology. 2005. V 64. № 11. P 1977. 1978.
- 254 Chokroverty S. S.eep and Its Disorders In Neurology in Clinical Practice /
 S. Chokroverty Philadeiphia: Butterworth Heinemann Elsevier, 2008.
 P 1947 2009
- 255 Christensen H Insular lesions, ECG abnormanties, and outcome in acute stroke / H. Christensen, G. Boysen, A. F. Christensen, et al. // J. Neurol. Neurosurg. Psychiatry 2005 V 76 № 2 P 269-271
- 256 Christidis D. Is primidone the drug of choice for epileptic patients with QT-prolongation? A comprehensive analysis of literature / D. Christidis, D Kalogerakis, T Y Chan // Seizure. 2006 V 15 Iss. 1. P 64–66.
- 25 ** Clancy R R Electrographic Neonatal Seizures after Infant Heart Surgery / R. R. Clancy, U Sharif, R. Ichord, et al. / Epilepsia. 2005 V. 46 No 1 P 84–90
- 258 Cleary P., Shorvon S., Tallis R. Late-onset seizures as a predictor of subsequent stroke, P. Cleary S. Shorvon, R. Tallis // Lancet. 2004 V 363 No 9416. P. 1184-1.86
- 259 Coenen A. M. L. Genetic animal models for absence epilepsy: a review of the WAG/Rij strain of rats / A. M. L. Coenen, E. L. J. M. Luijtelaar 6 Benav. Genet. 2003, V. 33 № 6 P. 635-655
- 260 Cotwoch F Prognostic implications of right sided insular damage, card.ac autonom.c derangement, and arrhythmias after acute ischemic stroke F Colivicchi, A Bassi, M Sant.ni, et al. / Stroke 2005 V 36 No. 8, P 1710–1715
- 261 Comet M A Activation of nucleus tractus solutarius 5-HT2A but not other 5-HT2 receptor subtypes inhibits the sympathetic activity in rats / M -A Comet J F Bernard, M Hamon, et al. // Furopean Journal of Neuroscience 2007 V 26. № 2 P 345–354
- 262 Crinberg L. T. Vascular pathology in the aged human brain / L. T. Crinberg, D. R. Tha, if Acta Neuropathol. 2010. V. 119. P 277, 290.
- 263 Dallas M. Hypoxia Suppresses Glutamate Transport in Astrocytes / M. Dallas. H. E. Boycott, L. Atkinson, et al. // J. Neuros 2007 V 27 P 3946-3955
- 264 Damele O Stroke and cardiac arrhythmias. O Daniele, G Caravaghos, B Fierro E Natale. J Stroke Cerebrovasc Dis. 2002 V 11 № 1 P 28–33

- 265 Deguch, K. Abnormal.ties of rate-corrected QT intervals in Parkinson's disease a comparison with multiple system atrophy and progressive supranuclear palsy K. Deguchi, L. Sasaki, M. Tsukaguchi, et al. // Journal of the Neurological Sciences 2002, V 199 No. 1 2 P. 31, 37
- 266 Dekker J. M. Low heart Rate Variability in a 2 Minute Rhythm Strip Predicts Risk of Coronary Heart Disease and Mortality From Severel Causes. The ARIC Study J. M. Dekker, R. S. Crow, A. R. Folsom, et al., Circulation. 2000. V. 102. P. 1239–1244.
- 26° Deransart C Dopam.ne in the striatum modulates seizures in a genetic model of absence epi.epsy in the rat / C Deransart, V Riban, C Marescaux, A. Depaulis // Neuroscience. 2000. V 100. No 2. P 335-344
- 268 Deuber C. T. Hyperoxia in Very Preterm Infants: A Systematic Review of the Literature, C. T. Deuber // J. of Perinata, Neonatal Nursing 2011. V 25 Iss. 3 P 268-274.
- 269 Devinsky O Effects of Seizures on Autonomic and Cardiovascular Function / O Devinsky // Epilepsy Currents. 2004 V. 4. No 2 P 43-46
- 270 Devos D. Heart rate variability and Parkinson's disease severity / D. Devos, M. Kroumova, R. Bordet, et al. // J. Neural. Transm. 2003 V. 110 No. 9 P. 997, 101.
- 271 Dhamoon M. S. Recurrent stroke and cardiac risks after first ischemic stroke. The Northern Manhattan Study / M. S. Dhamoon, R. R. Sciacca, T. Rundek, et al. // Neurology. 2006 V 66 No. 5 P. 64. 646.
- 272 Dhamoon M. S. Risk of myocard.al infarct.on or vascu.ar death after first ischem.c stroke. The Northern Manhattan study. M. S. Dhamoon, W. Iai, B. Boden-Albala, et al. // Stroke. 2007. V. 38. No. 6. P. 1752-1758.
- 273 Di G G 2004 Ictal neart rate increase precedes EEG discharge in drug-resistant mesia, temporal lobe seizures / G. G Di, P P. Quarato, F. Sebastiano, et al. // Clinical Neurophysiology. 2004. V. 115 № 5 P 1169–1177
- 274 Diener H. C. Cardiae safety in the European Stroke Prevention / H. C. Diener. H. Darius, J. M. Bertrand Hardy et al. // Int. J. C.in. Pract. 2001. V. 55 No 3. P. 162, 163
- 275 Dufa T T Incidence of epilepsy in 0-15 year olds / T T Dufa, P M E. Yoldi, V F Gal.mas // An. Pediatr (Bare). 2007. V 67. No 1 P 37-43
- 276 Duncan J. S. Adult epilepsy / J. S. Duncan, J. W. Sander, S. M. Sisodaya, M. C. Walker // Lancet. 2006. V. 367. P 1087 100.
- 277 Duncan J S. MRI studies. Do seizures damage the brain⁹ / J S. Duncan // Prog Brain Res 2002 V 35. P 253-261
- 278 Dutsch M Cardiovascular autonomic function in poststroke patients / M. Dutsch, M. Burger, C. Dörfler, et al. / Neurology 2007, V 69 No. 24 P. 2249–2255
- 279 Dutsch M Impaired baroreflex function in temporal lobe epilepsy M. Dutsen, M J Hilz, O. J Devinsky // Neurol. 2006. V. 253. P. 1300-1308
- 280 Edenfeld G Neuron-g.ia interaction in the nervous system G Edenfeld, I Stork, Ch. Klämbt // Current Opinion in Neurobiology 2005 V 15. № 1. P 34-39
- 281 Eguibar J R. Absence epilepsy models in rodents / J R. Eguibar, M. C. Cortés // Gac Med Mex 2010. V. 146 № 5. P 332-338.
- 282 Eicke B M. Lack of association between carotid artery volume blood flow and cardiac output / B. M. Eicke, J. Schlichting, S. Mohr-Ahaly, et al. // J. Ultrasound Med. 2001 No 20 P. 1293, 1298.

- 283 Elmpt W J C A model of heart rate changes to detect setzures in severe epilepsy / W J C Elmpt, I. M. E Nijsen, P A M. Griep, M. J. B. Arends // Setzure. 2006. V 15 Iss. 6. P. 366–375
- 284 Engel J. Seizures and Epilepsy J. Engel. Oxford University Press. 2013
- 285 Epilepsy in adults and access to care United States, 2010 // Morbidity and Mortality Week.y Report. 2012. V 61 (45). P 909–913
- 286 Espinosa P S. Bromfield Sudden unexpected near death in epilepsy maliemant arrhythmia from a partial seizure / P S. Espinosa, J W Lee, U B Tedrow // Neurology. 2009. V 72. No 19 P 1702 1703
- 28° Everett K. Linkage and mutation analysis of CL CN2 in childhood absence epilepsy K. Everett, B. Chloza, J. Alcardi, et al. // Epilepsy Res. 2007. V. 75. № 2, 3 P. 145, 153
- 288 Evrengul H. Time and frequency domain analyses of heart rate variability in patients with epilepsy / H. Evrengul, H. Tamriverd., D. Dursunoglu, et al. // Epilepsy Res. 2005 V 63. № 2-3 P 131 139
- 289 Fariello R G MPTP and convulsive responses in rodents / R. G Fariello, M DeMattei, M Castorina, et al. // Bra.n Res. 1987 V. 426. No 2 P 373 376.
- 290 Feddersen B. Parkinson's disease. Less epileptic seizures more status epilepticus. B. Feddersen, J. Rem., M. Einhellig, et al. Epilepsy Research. 2014. V. 108. Iss. 2. P. 349-354.
- 291 Ferri R. Heart rate variability during sleep in children with partial epilepsy / R. Ferri, L. Curzi Dascalova, A. Arzimanoglou, et al. /. J. Sleep Res. 2002. No. 1 P 153 160
- 292 Fields R. D. New Insights into Neuron-Glia Communication / R. D. Fields. B. Stevens-Graham / Science. 2002. V. 298. N. 5593 P. 556-562
- 293 Finsterer J Cardiopulmonary surveillance to prevent SUDEP / J Finsterer. C. Stollberger // Lancet Neurol 2009 V 8 (2). P 131 132.
- 294 Fisher R. S. The postictal state a neglected entity in the management of epilepsy R. S. Fisher S. C. Schachter / Epilepsy Behaviour. 2000 № 1. P. 52-59
- 295 Forsgren L. Mortality of epilepsy in developed countries. A review / L. Forsgren, E. W. A. Hauser, J. W. Olafsson, et al. // Epilepsia. 2005. V. 46. Suppl. 11. P. 18-27.
- 296 Franke H Morphological atterations of neurons and astrocytes and changes in emotional behavior in pentylenetetrazo, kindled rats / H. Franke, H. Kittner // Pharmacol Biochem Behav. 2001. V 70. P 291 303
- 297 Freeman R. Card.ovascular man.festations of autonomic epilepsy R Freeman Clinical Autonomic Research. 2006 V. 16. № 1 P 12-17
- 298 Freund T F Pattern of neuronal death in the rat nippocampus after status epilepticus. Relationship to calcium binding protein content and ischemic vulnerability Γ E. Freund A. Vilnen, P. Miettmen, et al. // Brain Res. Bull. 1992. V. 28. No. 1 P. 27, 38.
- 299 Frontera J. A. Cardiac arrhythm.as after subarachnoid hemorrhage risk factors and impact on outcome / J. A. Frontera, A. Parra, D. Shimbo, et al. // Cerebrovasc. Dis. 2008 V. 26 № 1 P. 71. 78.
- 300 Fuller R. W. Deprenyl antagonizes acute .ethality of 1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine in m.ce. R. W. Fuller, S. K. Hemrick-Luecke, K. W. Perry // J. Pharmacol. Exp. Ther. 1988. V. 247 № 2 P. 531 535

- 301 Gaitatzis A. The epidemiology of the comorbidity of epilepsy in the general population. A. Gaitatzis K. Carroll, A. Majeed // Epilepsia. 2004 V 45 No. 2, P 16.3-.622
- 302 Gibbons R. J. Gu.de.me Update for Exercise Testing A Report of the American College of Cardiology / R. J. Gibbons G. J. Balady J. T. Bricker et al. // American Heart Association Task Force on Practice Guidelines (Committee on Exercise Testing) ACC/AHA Practice Guidelines. USA, 2002. 59 p.
- 303 Gibrat C. Differences between subacute and chronic MPTP mice models investigation of dopartimergic neuronal degeneration and alpha-synuclein miclisions / C. Gibrat, M. Saint-Pierre, M. Bousquet, et al. // J. Neurochem. 2009. V 109. № 5. P. 1469–1482.
- 304 Gysen R Causes and consequences of comorbidity A review / R. Gijsen, N Hoeymans, G. S. Francois, et al. // Journal of Chinical Epidemiology 2001. V 54. Iss. 7 P 661 674
- 305 George F.S. A damage to locus coeruleus neurons converts sporadic seizures into seif sustaining limbic status epilepteus / F. S. Georgi, M. Ferrucci, G. Lazzeri, et al. / European Journal of Neuroscience 2003. V 17. № 12. P 2593-2601
- 306 Giorgi F S. Locus Coeruleus and neuronal plasticity in a model of focal limble epilepsy. F S. Giorgi, G. Maucell, F. Blandini, et al., // Epilepsia. 2006 V. 47. No. 5 P. 21, 25.
- 307 George F.S. The role of norepmenture in ep. epsy: from the bench to the bedside / F.S. Giorge, C. Pizzane, i. F. Biagrom, et al. // Neurosci Biobehav Rev. 2004.
 V. 28. No. 5 P. 507, 524
- 308 Giorgio Ch. M. RMSSD, a measure of vagus-mediated heart rate variability, is associated with risk factors for SUDEP. The SUDEP-7 Inventory / Ch. M. Giorgio, P. Miller. Sh. Meymandi, et al. /. Epilepsy Behavior 2010. V. 19. № 1 P. 78–81
- 309 Glauser T ILAE treatment guidelines evidence-based analysis of antiepileptic drug efficacy and effectiveness as initial monotherapy for epileptic seizures and syndromes / T Glauser, E. Ben-Menachem, B Bourgeois / Epilepsia. 2006.
 V 47 P. 1094 1120.
- 310 Goldstem D 5 The electrocardiogram in stroke Relationships to pathophysiological type and comparison with prior tracings / D. S. Goldstein // Stroke 1990 № 10 P 253 259
- 311 Goldstein L. B. Effects of amphetamines and small related molecules on recovery after stroke in animals and man / L. B. Goldstein // Neuropharmacology 2000.
 V 39 P. 852 859
- 312 Goldstein L. B Primary prevention of ischemic stroke a guideline from the American Heart Association / L. B. Goldstein, R. Adams, M. J. Alberts, et al. // Stroke. 2006 V. 37. № 6. P. 1583–633
- 313 Goodman J. H. Preemptive Low-frequency Stimulation Decreases the Incidence of Amygdala-kindled Seizures / J. H. Goodman / Epilepsia. 2005 V. 46 Iss. 1. P. 1. 7
- 314 Graff B. Heart rate variability and functional outcome in ischemic stroke a multiparameter approach / B. Graff D. Gasecki, A. Rojek, et al. // Journal of Hypertension 2013 V 31 № 8 P 1629–1636
- 315 Grossman A W Local protein sinthesis and spine morphogenesis fragile x syndrome and beyond / A W Grossman, G M Aldrige I J Weiler. W T Greenough // J Neurosc. 2006. V 26. № 5. P 7151 7155

- 316 Haapamem, I H Autonomic dysfunction in Parkinson's disease and its correlates to medication and dopamine transporter binding. I H Haapamemi. Ould. Ou.u. University Press, 2001. 127 p.
- 317 Haapamem. T H Ambulatory ECG and analysis of heart rate variability in Parkinson's disease / T H. Haapaniem., V Pursiamen, J. T Korpelainen, et al. // J Neurol. Neurosurg Psychiatry 2001 V. 70. № 3 P. 305–310
- 318 Halaris A Comorbidity between depression and cardiovascular disease / A Halaris Int Angiol. 2009 V 28 № 2. P 92–99
- 319 Hall S F A user's guide to selecting a comorbidity index for clinical research / S. F Hall J. Journal of Clinica. Epidemiology 2006. V 59. P 849–855
- 320 Hallioglu O. Makharobliaze K. Effects of anti-epileptic drug therapy on heart rate variability in children with epilepsy. O. Hallioglu C. Okuyaz, F. Mert. Epilepsy Research. 2008. V. 79. № 1. P. 49–54
- 321 Hankey G. J. Five-year survival after first-ever stroke and related prognostic factors in the Perth Community Stroke Study / G. J. Hankey, K. Jamrozik, R. J. Broadhurst, et al. // Stroke. 2000. No. 3. P. 2080–2086.
- 322 Haut Sh. R. Dopamme and epilepsy / Sh. R. Haut, R. L. Albin // Neurology 2008 V 71. P 784-789
- 323 Hennessy M. J. Sudden withdrawal of carbamazepine increases cardiac sympathetic activity in sleep / M. J. Hennessy, M. G. Tighe, C. D. Binnie, L. Nasnef // Neurology. 2001. V 57. No. 9. P 1650-1654.
- 324 Hill² M J Outcome of epilepsy surgery correlates with sympathetic modulation and neuroimaging of the heart / M J Hilz, G Platsch, K Druschky, et al. // J Neurol Sci. 2003. V 216. № 1 P 153-162
- 325 Hilz M J Hemispheric influence on autonomic modulation and baroreflex sensitivity / M, J Hilz, M Dutsch, K. Perrine, et al. / Ann Neurol. 2001. V 49 P 575–584.
- 326 Holopainen I E Sezures in the developing brain Cellular and molecular mechanisms of neuronal damage, neurogenesis and cellular reorganization I E Holopainen // Neurochemistry international. 2008. V 52 № 6. P 935 947
- 327 Homma S. Patent foramen ovale and stroke / S. Homma, R. L. Sacco, M. R. Tulio, et al. // Circulation. 2005. V. 112. P. 1063–1072.
- 328 Hotta H Efferent and afferent vagal actions on cortical blood flow and kaimic acid-induced seizure activity in urethane anesthetized rats. H. Hotta, N. Watanabe, R. Orman, M. Stewart // Auton. Neurosci. 2010. V 156. P 144-148
- 329 Huffman M Health coaching a new and exciting technique to enhance patient self-management and improve outcomes M. Huffman / Home healthcare Nurse 2007 V 25 No 6. P 398–409
- 330 Hughes J R Absence seazures a review of recent reports with new concepts / J R. Hughes / Epilepsy Behav 2009 V. 15 № 4 P. 404–412
- 331 Ide A. Intermittent complete atmoventricular block after long term low-dose carbamazepine therapy with a serum concentration less than the therapeutic leve.
 A. Ide, Y. Kamijo / Internal Medicine. 2007. V 46. № 9. P 627-629.
- 332 Idova G V The immune response in mice with psychoemotiona, stress under the conditions of a decreased serotonin synthesis in the brain G V Idova, M A. Che.do, L. V Devo.no / Dokl. Biol. Sci. 2004. V 398. No 1 P 351 353

- 333 Iwasara K Impaired dynamic cerebra, autoregulation at extreme n.gn altitude even after acclimatization / K. Iwasaki, R. Zhang, J. H. Zuckerman, et al. // J. Cereb. Blood Flow Metab. 20.1 V 31 P 283-292
- 334 Jackson Lewis V, Przedborski S. Protoco, for the MPTP mouse model of Parkinson's disease / V Jackson-Lewis S Przedborski // Nat Protoc 2007
 No 2 (1) P 141 151
- 335 Jansen K. Card.ac and respiratory autonomic dysfunction in childhood epi.epsy K. Jansen, C. Varon. S. Huffel, L. Lagae // European Journal of Pediatric Neurology. 2013. V 17. No. 1. P 29-38
- 336 Jansen K. Cardae changes in epilepsy / Jansen K., Lagae L. // Seizure. 2010. V 19 No 8 P 455 460
- 337 Jans, ky I Increased risk and worse prognosis of myocard.a. infarct.on in patients with prior hospitalization for epilepsy—the Stockholm Heart Epidemiology Program / I Janszky, J Hallqvist, T Tomson, et al. // Brain 2009. V 132. Pt 10—P 2798-2804
- 338 Jinfeng W I peakTend interva, as a new risk factor for arrhythmic event in patient with Brugada syndrome / W Jinfeng, S Q.jun, Y Bing, et al. // Journal of Nan ing Medical University 2007. V 21. No. 4. P 213-217
- 339 John W M Changes in respiratory-modulated neural activities, consistent with obstructive and central apnea, during Active seizures in an in situ anaesthetized rat preparation / W M John A H Rudkin, G L Homes, C Leiter // Epilepsy Res. 2006 V 70 P 218-228.
- 340 Johnson J. N. Identification of a possible pathogenic link between congenital long QT syndrome and epilepsy / J. N. Johnson, N. Hofman, C. M. Haglund, et al. // Neurology. 2009. V. 72. № 3. P. 224–231
- 341 Kate R. Global Campaign Against Epilepsy the treatment gap / R. Kale // Epilepsia. 2002 V. 43. No 6. P. 31 33
- 342 Kara T Chemoreflexes phys.o.ogy and clin.cal implications / T Kara, K. Narkiewicz, V K. Somers // Acta Physiol Scand. 2003 V 177 No 3. P 377 384
- 343 Karhunen H Ept.eptogenesis after experimental focal cerebral ischemia / H Karhunen, J Jolkkonen, J S.venius, A. Pitkanen / Neurochem. Res 2005. V 30. No 12. P 1529-1542
- 344 Kaye D M Neurochemical evidence of cardiac sympathetic activation and increased central nervous system norepinephrine turnover in severe congestive heart failure D M Kaye. G W Lambert. J Lefkovits, et al. // Journal of the American College of Cardiology 1994 V 23. № 3 P. 570–578
- 345 Kerling F Relation between ictal asystole and cardiac sympathetic dysfunction shown by MiBG-sPeCT / F Kerling, M. Dütsch, R. Linke, et al. // Acta Neurolog.ca Scandinavica. 2009 V 120 Iss 2 P 123 129
- 346 Kheari F Non-mear classification of heart rate parameters as a biomarker for epi.eptogenesis / F Kheiri, A. Bragin. J. J. Engel, et al. // Epilepsy Res. 2012.
 V. 98. Iss. 2-3. P. 102-109
- 347 Koe A S., Jones N C., Saizberg M R. Early Life Stress as an Influence on Limbic Epilepsy. An Hypothesis Whose Time has Come? // Front Behav. Neurosci 2009. V 3. P 24–29.

- 348 Kono T Left ventricular wall motion abnormanties in patients with subarachnoid hemorrhage: neurogenic stunned myocardium / T Kono, H Morita, T Kurowa, et al. // J Am. Co.l. Cardiol. 1994 V 24 P 636-640
- 349 Koskenvuo J W A comparison of echocardiography to invasive measurement in the evaluation of pulmonary arterial hypertension in a rat mode. J W Koskenvuo, R. Mirsky, Y Zhang, et al // Int. J. Cardiovasc Imaging. 2010. V. 26 No 5 P 509. 5.8
- 350 Kroppenstedt S N Effects of dopamme on posttraumatic cerebral blood flow, brain edema, and cerebrospinal fluid guitamate and hypoxanthme concentrations S N Kroppenstedt, J. F Stover, A. W Unterberg // Critical Care Medicine 2000 V 28 No 12. P 3 792-3 798
- 351 Kumada I Postoperative complete atrioventricular block induced by carbamazepine in a patient with congenita, heart disease / T. Kumada, H. Hattori, H. Doi, et al. // Brain and Development. 2005 V. 37 No. 3. P. 257, 261
- 352 Kuronva T Development of a Rat Model of Photothrombotic Ischem.a and Infarction Within the Caudoputamen T Kuronva, G Xi, Y Hua, et al. // Stroke. 2009 V 40 No 1 P 243–253
- 353 Kuroiwa I Development of a rat model of photothrombotic ischemia and infarction within the caudoputamen // Γ Kuroiwa, G Xi Y Hua, et al. // Stroke. 2009 V 40. № 1 P 248-253
- 354 Labovitz D. L. Prevalence and predictors of early secure and status epicepticus after first stroke / D. L. Labovitz, W. A. Hauser, R. L. Sacco / Neurology. 2001.
 V. 57 P. 200-206
- 355 Lackland D. T. Inclusion of stroke in cardiovascular risk prediction instruments. A statement for healthcare professionals from the American Heart Association. American Stroke Association / D. T. Lackland, M. S. Elkind, R. S. D'Agostino, et al. // Stroke 2012, V. 43, P. 1998–2027.
- 356 Lamy, C. Clinical and Imaging Findings in Cryptogenic Stroke Patients With and Without Patent Foramen Ovale / C. Lamy, C. Grannesini, M. Zuber et al. // Stroke. 2002. V 33. P.706-711
- 357 Lam, C Early and late seizures after cryptogenic stroke in young adults. C Lamy, V Domigo F, Semah, et al. // Neurology. 2003. V 60. P 400-404.
- 358 Langan Y Case-contro. study of SUDEP / Y Langan, L. Nasnef, J W Sander / Neurology, 2005 V 64 No. 7. P 1131 1133
- 359 Laovattana S. Left insular stroke is associated with adverse cardiac outcome / S. Laovattana, S. L. Zeger, J. A. C. Lima, et al. // Neurology 2006 V 66. P. 477 483
- 360 Legriel S. Recurrent takotsubo cardiomyopathy triggered by convulsive status epilepticus / S. Legriel, F. Bruneel L. Daile, et al. // Neurocrit Care 2008

 No. 9 P. 118–121
- 361 Lemke D. M. Takotsubo cardiomyopathy associated with seizures / D. M. Lemke, S. I. Hussain. I. J. Wolfe et al. / Neurocrit Care. 2008. № 9. P. 132. 117
- 362 Lemmer B. Clin.cal chronopharmacology of the cardiovascu.ar system. hypertension and coronary heart disease B. Lemmer // La Clinica Terapeutica. 2006 V 157 № 1. P 41 52
- 363 Lepic T Cerebral blood flow in the chronic heart failure patients / T. Lepic, G Loncar B Bozic, et al. .. Perspectives in Medicine 2012. № 1 P 304–308

- 364 Leung H Asystole induced by electrical stimulation of the left cineutate gyrus H Leung, K Schindler P Kwan, C E.ger // Epiteptic Disord. 2007 No 9 (1). P 77-81
- 365 Leutmezer F Flectrocard.ograph.c changes at the onset of ep.leptic seizures F Leutmezer, C Schernthauer, S. Lurger, et al. // Epilepsia. 2003 V 44 No. 3 P 348-354
- 366 Li Y, Xie P Wang Y, et a. Effects of interictal epileptiform discharges on heart rate variability during sleep in patients with benign epilepsy with centrotemporal spikes // Y Li. P Xie, Y Wang, et al. // Clin. Neurophysiol. 2006. V 117 P 288-297
- 36 Luna E. Effects of pinealectomy and the treatment with melatonin on the temporal lobe epilepsy in rats E. Lima, Jr. Soares, C. S. Y. Garrido et al. / Brain Res. 2005 № 1043. P 24 31
- 368 Ltu K. C., Bhardwaj A. Use of prophylactic anticonvulsants in neurologic critical care. A critical appraisal. K. C. Liu, A. Bhardwaj // Neurocrit Care. 2007. № 7 (2) P 175-184
- 369 Lloya Jones D. Heart disease and stroke statistics 2010 update a report from the American Heart Association / D. Lloyd Jones, R. J. Adams, T. M. Brown, et al. // Circulation 2010 V 121 № 7 P 46-215
- 370 Lopinto Knoury C. Antiepileptic drugs and markers of vascular risk / C. Lopinto Khoury, S. Mintzer , Curr Freat Options Neurol. 2010 V 12. No 4. P 300-308
- 371 Lossius M. I. Inc.dence and predictors for post-stroke epi.epsy. A prospective controlled trial. The Akershus stroke study i. M. L. Lossius, O. M. Ronning, P. Mowinckel, L. Gjerstad ii. Eur. J. Neurol. 2002. No. 9. P. 365-368.
- 372 Lotufo P A. A systematic review and meta analysis of heart rate variability in epilepsy and antiepileptic drugs / P A. Lotufo, L. Valiengo, I M Bensenor. A.R. Brunoni / Epilepsia 2012. V. 53 № 2 P 272-282
- 373 Lucas S J E. Alterations in cerebral blood flow and cerebrovascular reactivity during 14 days at 5050 m. S J. E. Lucas, K. R. Burgess, K. N. Thomas et al. // J. Physiol. 2011 No 589. P 741 753.
- 374. Luytetaar E. L. J. M. Genetic models of absence epilepsy: New concepts and insights r. E. L. J. M. Luytelaar, A. M. L. Coenen // In Encyclopedia of Basic Epilepsy Res. Oxford Academic Press, 2009. P. 1. 8.
- 375 Luyteraar G Globa, and focal aspects of absence ep,lepsy the contribution of genetic mode.s / G Luytelaar, E Sitnikova / Neurosc. Biobehav Rev. 2006.
 V 30. № 7 P 983 1003
- 376 Mainardi P Potentiation of brain serotonin activity may inhibit seizures, especially in drug resistant epilepsy / P Mainardi, A. Leonardi, C. Albano // Medical Hypotheses 2008. V. 70 No 4. P. 876-879
- 377 Mäkikallio A M Heartrate dynamics predict poststroke mortality A M Mäkikallio, Γ H. Mäkikallio, J Γ Korpelainen, et al. Neurology 2004 V 62 № 1 P 1822 .826.
- 378 Manev H. The Heart-Brain Connection Begets Cardiovascular Psychiatry and Neurology, H. Maney // Cardiovasc Psychiatry Neurol. 2009. V. 125 P. 343–347
- 379 Markus C. R. Dietary amino acids and brain serotonin function, implications for stress-related affective changes / C. R. Markus // Neuromo.ecular Med. 2008.
 V. 10. Nº 4 P. 247, 258

- 380 Martin K. C. Zukin R S RNA trafficking and local protein synthes.s in dendrites K. C. Martin R S Zukin , J Neurosci. 2006. V 26. № 5 P 7131 7134
- 381 Mayer H EKG abnormalities in children and adolescents with symptomatic temporal lobe epilepsy H Mayer, F Benninger L Urak, et al // Neurology 2004 V 63 № 2 P 324-328
- 382 Mayer S. A. Myocardial Injury and Left Ventricular Performance After Subarachnoid Hemorrhage / S. A. Mayer, J. Lin, S. Homma, et al. / Stroke. 1999 V. 30. No. 4 P. 780–786
- 383 Mazzola L. Somatosensory and pain responses to stimulation of the second somatosensory area (SLI) in humans. A comparison with SI and insular responses. L. Mazzola, J. Isnard, F. Mauguiere // Cerebral Cortex. 2006. V 16. No 7 P. 960–968.
- 384 McLean B. N Sudden death in epilepsy recorded in ambiliatory EEG / B N McLean, S. Wimalaratna // J Neuro, Neurosurg Psychiatry 2007 V 78, № .2 P 1395-.397
- 385 Meeren H. K. Evolving concepts on the pathophysiology of absence seizures the cort.ca. focus theory . H. K. Meeren, E. L. J. M. Luntelaar S. F. H. Lopes, A. M. Coenen / Arch Neurol. 2005. V 62. No. 3. P. 371, 376.
- 386 Menteer J Central nervous system changes in pediatric heart failure a volumetric study / J Menteer, P M. Macey, M A. Woo, et al. // Ped.atr Cardiol. 2010.
 V 31 Ns 7 P 969–976
- 387 Meyer S. Lateralization in autonomic dysfunction in ischemic stroke invoxing the insular cortex / S. Meyer, M. Strittmatter, C. Fischer, et al. // Neuroreport. 2004.
 V 15 № 2 P 357 361
- 388 Michaels A. D. Medication errors in acute cardiovascular and stroke patients a scientific statement from the American Heart Association / A. D. Michaels, S. A. Spinler B. Leeper, et al. // Circulation. 2010 V. 121. P. 1664 1682.
- 389 Min J Cardiac Dysfunction After Left Permanent Cerebral Focal Ischemia. The Brain and Heart Connection / J Min, M U Farooq, E. Greenberg, et al. // Stroke. 2009 V 40 No 7 P 2560: 2563
- 390 Miwa H Zon.samide for the treatment of Parkinson's disease / H Miwa // Expert Review of Neurotherapeutics. 2007 V. 7. № 9 P. 1077 1083
- 391 Mokhles M. M. The risk of new onset heart failure associated with dopamme agonist use in Parkinson's disease / M. M. Mokhles, G. Trifirò, J. P. Dieleman, et al. // Pharmacological Research. 2012 V. 65 № 3 P. 358–364
- 392 Montepietra S Myocardial infarction convulsive and nonconvulsive seizures / S Montepietra, L. Cattaneo, F Granella, et al. // Seizure 2009 V 18. № 5 P 379 381
- 393 Monthly report on safety concerns, guidelines and general matters. European medicines Agency 2012. № 1205
- 394 Moon S. K. Both compensation and recovery of skilled reaching following small photothrombotic stroke to motor cortex in the rat / S. K. Moon, M. Alaverdashvill, A. R. Cross, I. Q. Whishaw / Experimental Neurology 2009 V. 218. P. 145–153
- 395 Moseley B. Autonomic epileptic setzures, autonomic effects of setzures, and SUDEP / B. Moseley, L. Bateman, J. J. Millichap, et al. / Epilepsy Behavior 2013 V 26 No. 3 P. 375-385

- 396 Moseley B D Electrocardiographic and oximetric changes during partial complex and generalized seizures / B D Moseley, E. C. Wirrell, K. Nickels, et a. , Epilepsy Research. 2011. V 95 No. 3 P 237 245
- 397 Moya A. Guidelines for the diagnosis and management of syncope / A. Moya, R. Sutton, F. Ammirati, et al. // European Heart Journal. 2009 V 30 (21). P 2631 2671
- 398 Mukand J. A., Gulmetie T. J., Allen D. G., et al. Dopammergic therapy with carbidopa L-dopa for left neglect after stroke: A case series / J. A. Mukand, F. J. Guilmette, D. G. Allen, et al. // Arch. Phys. Med Renabil. 2001. V. 82. № 9. P. 1279–1282.
- 399 Mukherjee S. Card.ovascu.ar autonomic functions in wellcontrolled and intractable partial epilepsies. S. Mukherjee, M. Tripathi, P. S. Chandra, et al. // Epilepsy Research. 2009 V 85. No. 2 3. P. 261–269
- 400 Murata M Antiepileptic drug snows promise for treatment of Parkinson's disease / M Murata // Nature Reviews Neurology 2007. V 3 № 4. P 184-189
- 401 Murata M. Randomized, double blind study of zomsamide with placebo in advanced Parkinson's disease / M. Murata, K. Hasegawa, I. Kanazawa / Mov. Disord. 2004. V 19 Suppl. 9 P. 198-207
- 402 Marata M. Zonisamide improves motor function in Parkinson disease. A randomized double-blind study. M. Murata, K. Hasegawa, I. Kanazawa. Neurology. 2007. V. 68. № 1 P. 45: 60
- 403 Nadler V The recurrent mossy fiber pathway of the epi.eptic brain / V Nadler // Neurochemical Research. 2003. V 28 № 11 P. 625-637
- 404 Nagai M. Hoshide S., Kario K. The insular cortex and cardiovascular system. a new insight into the brain-heart axis / M. Nagai S. Hoshide, K. Kario / Journal of the American Society of Hypertension. 2010 V. 4. Iss. 4 P. 174 182
- 405 Nagai Y Influence of sympathetic autonomic arousal on cortical arousal implications for a therapeutic behavioural intervention in epilepsy / Y Nagai. L. H. Goldstein, H. D. Critchley, P. B. Fenwick / Epilepsy Research. 2004. V 58. № 2–3. P. 185, 193.
- 406 Vagueh § F Recommendations for the Evaluation of Left Ventricular Diastolic Function by Echocardiography / S. F Nagueh, Ch. P Appleton, Th. C. Gillebert, et al. // Journal of the American Society of Echocardiography. 2009 V 22. Iss 2. P 107 133
- 40° National Heart Disease and Stroke Prevention Program. Staff Orientation. Guide / National Center for Chronic Disease Prevention and Health Promotion. Division for Heart Disease and Stroke Prevention. Atlanta, USA, 2011. 56 p.
- 408 Net M Cardiac Effects of Seizures / M. Net // Epilepsy Currents. 2009. V 9 (4) P 91 95
- 409 Nei M. EKG abnormanties during partial seizures in refractory epilepsy. M. Nei, R. T. Ho, M. R. Sperling. / Epilepsia. 2000. V 41 P 542 548
- 410 Nei M. et al. EEG and ECG in sudden unexplained death in epilepsy / M. Nei, R. F. Ho, B. W. Abou-Khalil, et al. // Epilepsia. 2004. V 45. № 4 P 338-345
- 411 Nersesvan H Relative changes in cerebra, blood flow and neuronal activity in local microdomains during generalized seizures H Nersesyan, P Herman, E. Erdogan, et al. // J Cereb. Blood Flow Metab. 2004. V 24. № 9. P. 1057, 1068.
- 412 Ness P. C., Olsen R. W. Verity, M. A. MPTP is proconvulsant acutely but has no long-term effect in rodent models of seizure and epilepsy / P. C. Ness, R. W. Olsen, M. A. Verity // Brain Res. 1989. V. 504. No. 2. P. 289–292.

- 413 Newman L. New Study Finds Zon.samide. An Anticonvu.sant Safe and Effective for Parkinson Disease Symptoms . L. Newman // Neurology Today. 2007 V. 7. Iss I. P 6-12
- 414 Ng C. Brain and heart links alterations in card.ac function and HCNo channel expression in genetic absence ep.lepsy rats from Strasbourg / C. Ng, K. Powell, N. Jones, I. Megatia, et al. // Journal of Chinical Neuroscience. 2009 V. 16. No. 1 P. 15-20
- 415 Nickels K. C. Temporal Lobe Epilepsy in Children K. C. Nickels, L. C. Wong-Kisie, B. D. Moseley, E. C. Wirrell // Epilepsy Research and Treatment 20.2. V. 2012. Article ID 849540
- 416 Nilsen K. B. Is e.evated pre-ictal heart rate associated with secondary generalization in partial epilepsy? / K. B. Nilsen, M. Haram, S. Tangedal, et al. // Seizure. 2010. V. 19 № 5 P. 291, 295
- 417 Nishmura N Decreased steady-state cerebral blood flow velocity and aitered dynamic cerebral autoregulation during 5 h sustained 15% O2 hypoxia / N Nishimura, K Iwasaki, Y Ogawa, K J Aoki Appl Physiol. 2010 V. 108. P 1154-1.61
- 418 Novy J Ictal bradycardia and asystole an uncommon cause of syncope / J. Novy, A. Carruzzo, P. Pascale, et al. // International Journal of Cardiology 2009 V 133. No 3. P 90-93.
- 419 Nudo R. J. Plasticity / R. J. Nudo // Journal name NeuroRx. 2006 V. 3 № 4. P. 420 427
- 420 Oberheim N. A. Loss of Astrocytic Domain Organization in the Epileptic Brain / N. A. Oberheim, G.-F. Lan, X. Han, et al. // The Journal of Neuroscience. 2008. V. 28. № 13. P. 3264, 3276
- 421 Oeda I High risk factors for va.vular neart disease from dopamine d.sease from dopamine agonists in patients with Parkinson's disease / T. Oeda, M. Masaki, K. Yamamoto, et al. // J. Neural. Transm. 2009. V. 116. № 2. P. 171. 178.
- 422 Oka H Cardiovascular dysautonomia in de novo Parkinson's disease / H Oka. S Mocino, K. Onoucin et al. / Neurol Sci. 2006. V 24. № 1 2 P 59–65
- 423 Onishi I Left ventricular diastolic function is associated with cardiac sympathetic nerve activity in heart failure patients i I. Onishi, H. Ianaka, et al. // Eur Heart J. 20.3 V 34 Suppl. 1 P. 182 183
- 424 Opeskin K. Risk factors for sudden unexpected death in epilepsy: a controlled prospective study based on coroners cases. K. Opeskin S. F. Berkovic // Seizure. 2003. V. 12 (7). P. 456–464
- 425 Opeskin K. Sudden unexpected death in epilepsy in Victoria / K. Opeskin, A.S. Harvey S. M. Cordner, et al. // J. C.in. Neurosci. 2000. № 7(1) P. 34-37
- 426 Opherk C Heart rate and EKG changes in 102 seizures, analysis of influencing factors / C. Opherk, J. Coromilas, L. J. Hirsch // Epilepsy Research. 2002 V 52. № 2 P 117 .27
- 427 Oppenheimer S. Cerebrogenic cardiac arrhythm.as cort.ca. latera..zation and clinical significance / S. Oppenheimer // Clin. Auton Res. 2006. V. 16. № 1 P. 6-.1
- 428 Ottman R. Comorbidities of epilepsy. Results from the Epilepsy Comorbidities and Health (EPIC) survey. R. Ottman R. B. Lipton, A. B. Ettinger, et al. // Epilepsia. 2011 V. 52 No. 2. P. 308-315

- 429 Ozdemir O. Brain latera...zation and sudden death. Its role in the neurogenic heart syndrome. O. Ozdemir, V. Hachinski. // Journal of the Neurological Sciences. 2008. V. 268. No. 1. 2. P. 6-11.
- 430 Panaviotopoulos C P Typical absence seazures and related epileptic syndromes assessment of current state and directions of future research C P Panayiotopoulos Epilepsia. 2008 V 49 № 12 P 2131 2139
- 431 Panayiotopoulos C P A Clinical Guide to Epileptic Syndromes and their Treatment / C. P Panayiotopoulos. German Springer, 2010. 620 p
- 432 Panayiotopoulos C. P. Epileptic Seizures and Their Classification / C. P. Panayiotopoulos. In A Clinical Guide to Epileptic Syndrome and Their Treatment. London Springer-Verlag, 2007. P. 17: 56.
- 433 Pansami A P Repeated amygdala-kindled seizures induce icta, rebound tachycardia in rats / A P Pansami, D B Colugnati. H M Guus, et al. // Ep.lepsy Behavior 2011 V 22 Iss 3 P 442 449
- 434 Parfenova H Ionotropic glutamate receptors in cerebral microvascular endothe.ium are functionally linked to heme oxygenase. H Parfenova A Fed.nec, C. W Leffler / J Cereb B.ood F.ow Metab. 2003. V 23. № 2. P. 190–197.
- 435 Patel K. P. Neuronal expression of Fos protein in the hypothalamus of rats with heart failure / K. P. Patel, K. Zhang, M. J. Kenney, et al. // Brain Res. 2000.
 V. 865 № 1. P. 27, 34.
- 436 Paxinos G The rat brain in stereotaxic ordinates. G Paxinos, C Watson. Sydney Academic Press. 1986
- 437 Persson H. Circadian variation in heart rate variability in local zation-related epi.epsy / H. Persson, E. Kumlien, M. Ericson, T. Tomson // Epilepsia. 2007 V. 48. № 5 P. 91.7. 922
- 438 Perveen T Effects of 2 hrs restraint stress on brain serotonin metabolism and memory in rats Γ Perveen, S. F. Zehra, S. Haider, N. Akhtar Pakistan journal of pharmaceutical sciences 2003. V. 16. № 1. P. 27-33
- 439 Peters A. Oligodendrocytes, their progenitors and other neuro-glia, cells in the aging primate cerebral cortex // A. Peters, C. Sethares // Cerebral cortex 2004 V. 14. P. 995, 1007
- 440 Petrov I Association of patients with parkinsonism and epilepsy with EEG changes / I. Petrov // Contributions, Sec. B.ol. Med. Sci. 2006. V 27 No 1. P 107 112
- 441 Picano E. Stress Echocardiography Picano E. German Springer, 2009 597 p.
- 442 Pinto K. G. Sudden unexpected death in an adolescent with epilepsy. All roads lead to the heart? / K. G. Pinto, F. A. Scorza, R. M. Arida, et al. / Cardiol J. 20.1 V. 18. № 2 P. 194–196
- 443 Politis M. Evidence of dopamine dysfunction in the hypothalamus of patients with Parkinson's disease: An in vivo 11C'-raclopride PET study / M. Politis, P. Piccini, N. Pavese et al. 6 Experimental Neurology 2008. V 214. № 1 P. 112-116.
- 444 Ponnusamy A. Comparison of heart rate variability parameters during complex partial seizures and psychogenic nonepileptic seizures / A. Ponnusamy, J L. Marques, M Reuber // Epilepsia. 20.2. V 53. № 8 P. 1314-1321
- 445 Pradnan C Quantitative analysis of heart rate variability in patients with absence epi.epsy C Pradhan, S Sinha, K Thennarasu T Jagad.sha / Neurology India. 2011 V 59 № 1 P 25–29

- 446 Prosser J Predictors of early cardiac morbidity and mortality after ischemic stroke. J Prosser, L. MacGregor, K. R. Lees, et al. // Stroke. 2007. V 38. No 8. P 2295-302.
- 447 Pursiamen V Autonomic dysfunction in early and advanced Parkinson's disease / V Pursiamen Oulu Universitatis Ouluens:s 2007
- 448 Quigg M Circadian rhythms interactions with seizures and epilepsy / M. Quigg // Epilepsy Res. 2000 V 42 № 1 P. 43: 55
- 449 Qvigstad E. Dual serotonergic regulation of ventricular contractile force through
 5 HT2A and 5 HT4 receptors induced in the acute failing heart / E. Qvigstad.
 I Sjaastad, T Brattelid, et al. / Circulation Research. 2005 V. 97 No 3.
 P 268-276.
- 450 Ren J Depressed contractile function and adrenergic responsiveness of cardiac myocytes in an experimental model of Parkinson disease, the MPTP-treated mouse / J Ren, J E Porter, L E Word et al. // Neurobiology of Aging 2004 V 25 № 1 P 131 138
- 451 Rhoney D. H. Anticonvolsant prophylaxis and timing of seizures after aneurysmal subarachnoid hemorrhage / D. H. Rhoney, L. B. Tipps, K. R. Murry et a... // Neurology. 2000. V 55. No 2. P 258-65
- 452 Rieu I The Id.opatnic Parkinson's disease Ametabolic disease? ≀ I Rieu, Y. Boirie. B Morio, et al. // Rev. Neurol. (Paris). 2010 V 166. № 10 P 822–828
- 453 Rttz B L-type calcium channel blockers and Parkinson disease in Denmark , B Rrtz. S. L. Rhodes, L. Oian, et al. //Ann. Neurol. 2010. V 67 № 5. P 600–606.
- 454 Robinson R. G. Effects of experimental cerebral infarction in rat brain. Cate-cholamines and behavior / R. G. Robinson, W. J. Shoemaker, M. Schlumpf, et al. // Nature. 1975. V. 255. № 22. P. 332, 334
- 455 Robinson T G Cardiac baroreceptor sensitivity predicts long term outcome after acute schemic stroke / T G Robinson, S L. Dawson, P J Eames, et al. // Stroke. 2003 V 34. № 3 P. 705-712
- 456 Rocamora R Cardiac asystole in epilepsy clinica, and neurophysiologic features / R Rocamora, M Kurthen L Lickfett, et al. // Epilepsia. 2003 V 44 № 2. P. 179-185
- 457 Rona S. Auras localizing and lateralizing value. In Lüders HO, editor Textbook of epilepsy surgery / S. Rona London. Informa Healthcare, 2008. P 432–442.
- 458 Ronkamen E. Card.ac autonomic control in patients with refractory epilepsy before and during vagus nerve stimulation treatment a one-year follow-up study E. Ronkainen, J. T. Korpelainen, E. Heikkinen, et al. // Epilepsia. 2006 V. 47 No. 3 P. 556–562
- 459 Ronkamen F Suppressed circadian heart rate dynamics in temporal lobe epilepsy /
 E. Ronkamen, H. Ansakorpi, H. V. Hukuri, et al. // J. Neurol. Neurosurg Psychiatry. 2005 V. 76. № 10. P. 1382–1386.
- 460 Rosenfeld J. V. Epi, epsy surgery, hypothalamic hamartomas and the quest for a cure / J. V. Rosenfeld /, Journal of the Royal College of Surgeons of Edinburgh. 2002 V 47. No. 5 P. 653 659
- 461 Rosenzweig I Trouble at dinner an unusual case of eatinginduced seizures / I Rosenzweig M Manford / Journal of Neurology Neurosurgery and Psychiatry 2008 V 79 No 3 P 335–337

- 462 Rösser N Levodopa improves procedura, motor learning in chronic stroke patients N Rösser, P Heuschmann, H. Wersching, et al. // Arch. Phys. Med. Rehabil. 2008 V 89 No. 9, P 1633-1641
- 463 Rossim P M Post-stroke plastic reorganisation in the adult brain / P M Rossim, C Calautti F Pauri, J-C Baron // The Lancet Neurology 2003 V 2 № 8. P 493 50?
- 464 Rowan A. J. Common morbidities influence development, treatment strategies and expected outcomes / A. J. Rowan // Geriatrics. 2005. V. 60. № 12. P. 30–34
- 465 Rugg-Gum F J Cardiac arrhythmias in focal epilepsy: a prospective long-term study / F. Rugg-Gum, R. J. Simister, M. Squirrell, et al. // Lancet. 2004 V 364. No 9452. P. 2212-2219
- 466 Rugg-Gunn F J Epilepsy and the heart / F J. Rugg-Gunn, D Holdright // The British Journal of Cardiology 2010 V 17 Iss 5 P 223-229
- 467 Russell M Modeling Hypoxia-Induced Selzures and Hypoxic Encephalopathy in the Neonatal Period Models of Selzures and Epilepsy J. M. S. Russell, E. J. Frances, USA. Academic Press. 2006. P. 323–331
- 468 Ryylin P Optimizing therapy of seizures in stroke patients P Ryylin, A. Montavont, N Nighognossian / Neurology 2006, V 67 № 4, P 3.49
- 469 Ryvlin P Sudden unexpected death in ep.lepsy from mechanisms to prevention / P Ryvlin, A. Montavont, P Kahane / Curr Opin, Neurol. 2006. V 19 № 2. P 194 199
- 470 Sacco R L. Gu.delmes for Prevention of Stroke in Patients With Isonemic Stroke or Transient Isonemic Attack R. L. Sacco, S E Kasner J. P Broderick, et al. // Stroke. 2006 V. 37 № 2. P 577 617
- 4.1 Sahin D. Vagus nerve stimulation suppresses generalized seizure activity and seizure-triggered postictal cardiac rhythm changes in rats / D. Sahin, G. Ilbay, M. Imal, et al. /. Physiol Res., 2009. V. 58. № 3. P. 345–350.
- 472 Sayadieh A Familial Predisposition to Premature Heart Attack and Reduced Heart Rate Variability / A Sajadieh, V Rasmussen, H O Hein, J F Hansen // J Cardiol 2003 V 92 No 2 P 234-236
- 473 Sakamoto K Autonom.c consequences of ka.nic acid-induced limb.c cortical setzures in rats peripheral autonomic nerve activity, acute cardiovascular changes, and death / K. Sakamoto, T Saito, R. Orman, et a. // Epilepsia. 2008 V 49 No 6 P 982–996
- 474 Sampson I. R. Cerebral infarction following a seizure in a patient with subarachnoid hemorrhage complicated by delayed cerebral ischemia / I. R. Sampson, R. Dhar, G. J. Zipfel / Surg. Neuro., Int. 2011. V.2. P. 14–19
- 475 Samson K. Dopanine System Defects Implicated in Two Forms of Epilepsy / K. Samson / Neurology Today 2008. V 8 Iss 19 P. 32 35
- 476 Samuels M. A. The Brain Heart Connection / M. A. Samuels ./ Circulation. 2007 - V 116 - № 1 - P 77 -84
- 47° Sander J W Comorbidity and premature mortality in epilepsy / J W Sander // Lancet. 2013. V 382. Iss. 9905 P 1618-1625
- 478 Sander J W The epidemiology of epilepsy revisited J W Sander // Curr Opin Neurol. 2003. V 16. № 2 P 165-70
- 479 Sarkisova K. The WAG/R.j strain, a genetic animal model of absence epi.epsy with comorbidity of depression / K. Sarkisova, G. Luijtelaar // Prog. Neuropsychopharmaco, B.ol Psychiatry. 2011. V 35. No 4 P 854 876

- 480 Saned H L. Non invasive assessment of card-oregulatory autonomic functions in children with epilepsy / H. L. Sayed, A. A. Kotby, H. Y. Tomoum, et al. // Acta. Neurol. Scand. 2007. V 115. № 6. P 377-384
- 481 Schachter S. C. Vagal Nerve stimulation / S. C. Schachter In The Treatment of Epilepsy Singapore Blackwell Publishing Ltd, 2009 P. 1017 1023
- 482 Schank J. R. Norepinephrine is required for the full anticonvulsant effects of valproic acid in mice / J. R. Schank, L. L. Cameron, D. Weinshenker // Epilepsy Research. 2005 V. 65. № 1.2. P. 23-31
- 483 Scheidtmann K. Effect of levodopa in combination with physiotherapy on functional motor recovery after stroke A prospective, randomised double blind study. K. Scheidtmann W. Fries, F. Muller, E. Koenig // Lancet. 2001 V 358 No 9284. P. 787-790
- 484 Scheidtmann K. Advances in adjuvant pharmacotherapy for motor rehabilitation effects of levodopa / K. Scheidtmann // Restor. Neurosci. Neurosci. 2004 V 22 No 3 5 P 393–398
- 485 Schummel K. J. Cardiotoxicity of cytoxic drugs K. J. Schummel, D. J. Richel, R. B. Brink, H. J. Guchelaar Cancer Treat Rev. 2004. V. 30. No. 2. P 181 191
- 486 Schuele S. U. Effects of seizures on cardiac function. S. U. Schuele // J. Clin. Neurophysiol. 2009. V 26. No 5. P. 302-308
- 487 Schuele S. U. Icta. asystole a benign condition? / S. U. Schuele, A. C. Bermeo, E. Locatelli, et al. / Ep.lepsia. 2008. V 49. № 1 P 168-171
- 488 Schwele S. U. Video-electrographic and clinical features in patients with ictal asystole / S. U. Schwele, A. C. Bermeo, A. V. Alexopoulos, et al. // Neurology. 2007. V 69. No 5. P. 434–441.
- 489 Schuele S. U. Sudden unexplained death in epilepsy: the role of the heart / S. U. Schuele, P. Widdess-Walsh, A. Bermeo / Cleve Clin. J. Med. 2007 V. 74. № 1 P. 121, 127
- 490 Sedelts M. MPTP susceptibility in the mouse behavioral, neurochemical and histological analysis of gender and strain differences. M. Sedelis, K. Hofele, G. W. Auburger et al. // Behav Genet. 2000. V 30 No. 3. P 171 182.
- 491 Seidenberg M. Association of epilepsy and comorbid conditions. M. Seidenberg, D. T. Pulsipher, B. Hermann // Future Neurol. 2009. V. 4. No. 5. P. 663-668.
- 492 Sevcencu C Autonomic alterations and cardiac changes in epilepsy C Sevcencu, J J Strinjk / Epilepsia. 2010. V 51 No 5 P 725-737
- 493 Sevoz Couche C. Cardiac baroreflex fac..itation evoked by hypotha.amus and prefrontal cortex stimulation role of the nucleus tractus solitarius 5-HT2A receptors C. Sevoz-Couche, M. A. Comet, J. F. Bernard, et al. // Am. J. Physiol. Regu. Integr. Comp. Physiol. 2006. V. 291 P. 1007, 1015
- 494 Shagufta A. Lamotrigine, carbamazepine and phenytoin differentially alter extracellular levels of 5-hydroxytryptamine, dopamine and amino acids / A. Shagufta, J. F. Leshe, S. Peter // Epilepsy Research. 2005 V. 63. № 2–3 P. 14, 149
- 495 Shahar E. Typical absence epi.epsy presening prior to age of 3 years an uncommon form of idiopatic generalized epilepsy / E. Shahar J. Gen.zi, Y. Nevo, et al. // Eur. J. Paed.atr. Neurol. 2007. V. 11. No. 6. P. 346-352.
- 496 Sharabiani M. T. Systematic review of comorbidity indices for administrative data / M. T. Sharabiani, P. Aylin, A. Bottle / Med. Care. 2012 V. 50. No. 12. P. 1109–1.18.

- 497 Shorvon S. Sudden unexpected death in epilepsy / S. Shorvon, T. Tomson // The Lancet. 20.1 V 378. Iss 9808 P. 2028 2038.
- 498 Sicari R Stress echocard.ography expert consensus statement / R. Sicari, P.Nihoyannopoulos, A. Evangelista, et al. / European Journal of Echocardiography 2008 № 9. P. 4.5, 437
- 499 Sitnikova E. On-off intermittency of thalamocortical oscillations in the electroencephalogram of rats with genetic predisposition to absence epilepsy / E. Sitnikova, A. E. Hramov, V V Grubov, et al. // Bram Res. 2012 V 1436.
 № 3 P 147 156
- 500 Skow A The association between Parkinson's disease and antiepilepsy drug carbamazepine: a case-control study using the UK General Practice Research Database / A Skow, I Douglas, L. Smeeth // British Journal of Clinical Pharmacology. 2013 V 76 Iss 5 P 816–822.
- 501 Sm, k M K Fndogenous rhythm of absence epilepsy Relationship with general motor activity and s.eep-wake states / M K Smyk, A Coenen, M H Lewandowski, G Lu, telaar // Epilepsy Research. 2011. V. 93 № 2-3. P 120 127
- 502 So N Epileptic auras N So The Treatment of Epilepsy Principles and Practice 2005 P 229 239
- 503 So N. K. Sperling M. R. 2007. Ictal asystole and SUDEP / N. K. So, M. R. Sperling // Neurology. 2007. V 69. No. 5. P 423-424.
- 504 Solomon S. D. Essential echocardiography / S. D. Solomon, USA, Humana Press, 2007 458 p.
- 505 Stewart M Autonomic consequences of seizures including sudden unexpected death in epilepsy i M. Stewart i In. Encyclopedia of Basic Epilepsy Research USA. University of California, 2009 P 1289-1294
- 506 Stollberger C Cardiorespiratory findings in sudden unexplained/unexpected death in epilepsy (SUDEP) / C Stollberger, J Finsterer / Epilepsy Res 2004. V 59, No. 1 P 51 60
- 507 Suarez J I Acute myocardial infarction, ischemic stroke sympathetic stress, and inflammation birds of a feather / J I Suarez // Stroke. 2006. V 37 № 10. P 2449–2450
- 508 Sun D A Grutamate injury-induced epileptogenesis in hippocampa1 neurons an in vitro model of stroke-induced "epilepsy" / D.A. Sun, S. Sombati R. J. DeLorenzo // Stroke. 200. V 32 № 10. P 2344 2350.
- 509 Surges R. Pathologic cardiac repolarization in pharmacoresistant epilepsy and its potential role in sudden unexpected death in epilepsy. A case control study / R. Surges, P. Adjel, C. Kallis, et al. / Epilepsia. 20.0. V 51. No.2. P 233-242.
- 510 Surges R Do alterations in inter-ictal heart rate variability predict sudden unexpected death in epi.epsy? / R. Surges, C. Henneberger, P. Adjei, et a., // Epilepsy Research. 2009. V 87 № 2-3 P 277 286
- 511 Surges R Peri-ictal atrioventricular conduction block in a patient with a lesion in the left insula: case report and review of the literature / R. Surges, C. A. Scott, M. C. Walker // Epilepsy Behav. 2009. V. 16. № 2. P. 347, 349.
- 512 Surges R. Sudden unexpected death in epilepsy risk factors and potential pathomechanisms / R. Surges, R. D. Thijs, H. L. Tan, J. W. Sander // Nat. Rev. Neurol. 2009. V. 5. № 9. P. 492. 504.
- 513 Szaflarski J P Incidence of seizures in the acute phase of stroke A population-based study / J P Szaflarski, A Y Rackley D. O Klendorfer, et al. // Epilepsia. 2008 V 49 No 6. P 974–981

- 514 Szot P Common factors among A.zheimer's disease, Parkinson's disease, and epi.epsy Possible role of the noradrenergic nervous system / P Szot // Epilepsia.
 2012 V 53. Suppl 1. P 61-66
- 515 Szta, el J Reproducion ty and gender-related differences of heart rate variability during all-day activity in young men and women / J Sztajzel, M Jung. L A Bayes / Ann. Noninvasive Electrocardiol 2008 V 13 № 3 P 270–277
- 516 Ranaka M Hyperglycosylation and reduced GABA currents of mutated GABRB3 polypeptide in remitting chi.dnood absence epilepsy M Fanaka, R. W Olsen, M T Medine, et al. if Am. J Hum. Genet. 2008 V. 82 No 6. P 1249–1261
- 517 Tao J X SUDEP suspected positiona, airway obstruction, and hypoventilation in post.ctal coma / J X. Tao, S. Qian, M. Baldwin, et al. / Epilepsia. 2010. V 51. No. 1 P 2344-2347
- 518 Tassabehj, M Williams-Beuren syndrome a challenge for genotype-phenotype correlations / M. Tassabehji / Hum Mol Genet 2003 V 12. P 229-237
- 519 Rnub E New treatments in neurorehabilitation founded on basic research E Taub, G Uswatte, T E.bert // Nat. Rev. Neurosci. 2002 № 3 (3). P 228-236.
- 520 Ichekalarova J Diurnal rhythms of spontaneous recurrent seizures and behavioral alterations of Wistar and spontaneously hypertensive rats in the kainate model of epilepsy / J Tchekalarova, D Pechlivanova, D Itzev, et al. // Epilepsy Behav. 2010 V 17. Iss I. P 23-32.
- 521 Téllez Zenteno J F Psychiatric comorbidity in epilepsy A population-based analysis / J. F Téllez-Zenteno, S. B. Patten, N Jetté et al // Epilepsia 2007 V 48. № 1 P 2336–2344
- 522 Terra V C Sudden unexpected death in epilepsy: From the lab to the clinic setting V C. Ierra, R. Cysneiros, E. A. Cavalheiro, F. A. Scorza // Epilepsy Behavior. 2013 V 26 No. 3 P. 415 420
- 523 Thayer J F The relationship of autonomic imbalance, heart rate variability and cardiovascular disease risk factors / J. F. Thayer, S. S. Yamamoto, J. F. Brosschot // Int J. Cardiol. 2010 V 141 № 2 P 122–131
- 524 Thayer J F Claude Bernard and the heart-brain connection further elaboration of a model of neurovisceral integration / J F Thayer R D Lane // Neurosci Biobehav Rev. 2009. V 33 N 2. P 8. 88
- 525 Thomas S Epidem.o.ory, pathophysiology, and prognosis of heart failure in the elderly / S. Thomas, M. W. Rich / Heart Fail Clin. 2007. № 3 (4). P 381–387
- 526 Tigaran S Atrio-ventricular block: a possible explanation of sudden unexpected death in epilepsy / S. Tigaran, H. Molgaard, M. Dam // Acta Neurologica Scandinavica. 2002 V 106 No 4. P 229-233
- 527 Tigaran S Evidence of cardiac isobemia during seizures in drug refractory epilepsy patients / S Tigaran, H. Mølgaard, R. McClelland, et al. // Neurology 2003 V 60. No 3 P 492 495
- 528 Tinuper P Ictal bradycardia in partial epileptic seizures. Autonomic investigation in three cases and liferature review. P. Tinuper, F. Bisulli, A. Cerullo, et al. // Brain. 2001 V. 124 Pt. 12. P. 2361, 2371.
- 529 Tomson T Sudden unexpected death in ep.lepsy: current knowledge and future directions / T Tomson L Nashef P Ryvl.n / Lancet Neurol 2008 № 7 P 1021 .031

- 530 Tomson T Heart rate variability in patients with epilepsy / T Tomson, M Ericson, C. Ihrman, L. E. Lindblad / Epilepsy Research. 1998 V 30. № 1 P 77 83.
- 531 Tontodonati M. Characterisation of rodent dobutamine echocardiography for preclinical safety pharmacology assessment / M. Tontodonati, N. Fasdelli, P. Repeto, R. Dorigatti. Journal of Pharmacological and Toxicological Methods. 2011. V. 64. No. 2. P. 129-133.
- 532 Toth V, Heijel L., Fogarasi A., et al. Periodal heart rate variability analysis suggests long term postictal autonomic disturbance in epilepsy. V Toth, I. He, el, A. Fogarasi, et al. // European Journal of Neurology. 2010. V. 17. № 6. P 780-787.
- 533 Touze E. Coronary risk stratification in patients with ischemic stroke or transient ischemic stroke attack. E. Touze, O. Varenne, D. Calvet, J. L. Mas. Int. J. Stroke 2007. № 2. P. 177. 183.
- 534 Touze E. Overestimation of coronary risk in stroke patients ∈ E. Touze, O. Varenne. J. L. Mas ∈ Stroke 2007 V 38. № 10. P 98–102.
- 535 Towfigh. A. Utility of Framingham Coronary Heart Disease R.sk Score for Predicting Cardiac Risk After Stroke / A. Towfighi, D. Markovic, B. Ovbiagele // Stroke. 2012 V 43 № 11 P 2942–2947
- 536 Traa B S Gabapentin neuroprotection and seizure suppression in immature mouse brain ischemia B. S. Traa. J. D. Mulnolland, S. D. Kadam. / Pediatr Res. 2008. V. 64. № 1 P. 81. 85
- 53° Tsagaus G Long term prognosis of combined chronic heart failure and chronic renal dysfunction after acute stroke / G Tsagal.s N Bakutzi, K. Spengos, et al. // Eur. J Heart Fa.1 2010 V 12. № 8. P 849–854
- 538 Tuchman R. Epilepsy in autism / R. Tuchman, I. Rapin // Lancet Neurology 2002 № 1 (6). P. 352 358.
- 539 L grumov M. V. Modeling of presymptomatic and symptomatic stages of parkinson.sm in mice / M. V. Ugrumov, V. G. Khaindrava, E. A. Kozma, et al. // Neuroscience. 2011. V. 181. No. 5. P. 175-188
- 540 Urena Hornos T, Rubio Rubio R., Gros Esteban D, et al. Absence epilepsy a review of our 14 years experience / T. Urena Hornos, R. Rubio-Rubio, D. Gros-Esteban et al. / Rev. Neuro. 2004. V 39 № 12 P 1113–1119
- 541 Vel.oglu S K. The impact of m.grame on epilepsy: A prospective prognosis study S. K. Velioglu, C. Boz, M. Ozmenoglu // Cephala.g.a. 2005. V 25 № 7. P. 528, 535
- 542 Vercueil L. Epilepsy and neurodegenerative diseases in adults a clinical review / L. Vercueil \(\text{if Epileptic Disord.} \) 2006 No 8 (S1) P 44–54
- 543 Vercue.l L. Parkinsonism and Epilepsy Case Report and Reappraisal of an O.d. Question, L. Vercuel. // Epilepsy Behavior. 2000 V 1. Iss 2. P 128-130
- 544 Verkerk A. O. Effects of heart failure on brain-type Na+ channels in rabbit ventricular myocytes / A. O. Verkerk, A. C. Ginneken, T. A. B. Veen, H. L. Tan // Europace. 2007 V 9 (8). P 571 577
- 545 Vernino S. Cause-specific mortality after first cerebral infarction (a population-based study) / S. Vernino, R. D. Brown, J. J. Sejvar, et al. // Stroke. 2003 V 34. № 8 P 1828–1832
- 546 Verrotti A Platelet count and function in children receiving sodram va.proate / A. Verrotti, R. Greco, V. Matera, et al. // Pediatr Neurol. 2000 V 21 No 3 P. 611-614.

- 547. Viapiano M. S. Prolonged exposure to hypobaric hypoxia transiently reduces GABAA receptor number in mice cerebral cortex / M. S. Viapiano, A. M. M. Novara, S. F. Plazas, C. E. Bozzini // Brain Res. – 2001. – V. 894. – № 1. – P. 31–36.
- 548. Walczak T. Incidence and risk factors in sudden unexpected death in epilepsy / T. Walczak, et al. // Neurology. – 2001. – V. 56. – P. 519–525.
- 549. Wallace S. J. Epilepsy in cerebral palsy / S. J. Wallace // Developmental Medicine and Child Neurology. – 2001. – V. 43. – № 10. – P. 713–717.
- 550. Ward N. S. Functional reorganization of the cerebral motor system after stroke / N. S. Ward // Curr Opin Neurol. – 2004. –V. 17. –№ 6. – P. 725–730.
- Watson L. E. Baseline echocardiographic values for adult male rats / L. E. Watson, M. Sheth, R. F. Denyer, D. E. Dostal // J. Am. Soc. Echocardiogr. – 2004. – V. 17. – P. 161–167.
- 552. Weil S. Heart rate increase in otherwise subclinical seizures is different in temporal versus extratemporal seizure onset; support for temporal lobe autonomic influence / S. Weil, S. Arnold, I. Eisensehr, S. Noachtar // Epileptic Disorders. 2005. № 7 (3). P. 199–204.
- 553. Weinshenker D. The contribution of norepinephrine and orexigenic neuropeptides to the anticonvulsant effect of the ketogenic diet / D. Weinshenker // Epilepsia. – 2008. – V. 49. – Suppl. 8. – P. 104–107.
- 554. Weinshenker D. The role of catecholamines in seizure susceptibility: new results using genetically engineered mice / D. Weinshenker, P. Szot // Pharmacol. Ther. 2002. V. 94. № 3. P. 213–233.
- Welsh D. K. Suprachiasmatic nucleus: cell autonomy and network / D. K. Welsh,
 J. S. Takahashi, S. A. Kay // Annu Rev. Physiol. 2010. V. 72. P. 551–577.
- 556. Williams A. J. Neuroprotective effects of sodium channel blocker RS 100642 and attenuation of ischemia-induced brain seizures in the rat / A. J. Williams, F. C. Tortella // Brain Res. 2002. V. 932. № 12. P. 45–55.
- 557. Williams A. J. Evaluation of gabapentin and ethosuximide for treatment of acute nonconvulsive seizures following ischemic brain injury in rats / A. J. Williams, C. C. Bautista, R.-W. Chen, et al. // J. pharm, and exp. her. 2006. V. 318. No 3. P. 947–955.
- 558. Williams J. Variability of antiepileptic medication taking behaviour in sudden unexplained death in epilepsy: hair analysis at autopsy / J. Williams, et al. / J. Williams // Neurol. Neurosurg. Psychiatry. 2006. V. 77. № 4. P. 481–484.
- 559. Wise R. A. Dopamine, learning and motivation / R. A. Wise // Nat. Rev. Neurosci. 2004. V. 5. № 6. P. 483–494.
- 560. Witt B. J. Ischemic stroke after heart failure: A community-based study / B. J. Witt, R. D. Jr. Brown, S. J. Jacobsen, et al. // American Heart Journal. –2006. V. 152. № 1. P. 102–109.
- 561. Wong M. Too Much Inhibition Leads to Excitation in Absence Epilepsy / M. Wong // Epilepsy Curr. – 2010. – V. 10. – № 5. – P. 131–132.
- 562. Yakhin F. A. Morphology of cerebral cortex vessels in experimental epilepsy abstracts / F. A. Yakhin, E. N. Popova, F. F. Yakhina // Kazan. Medical. Journal. 1997. № 1. P. 45–50.
- 563. Yananli H. R. Extracellular hypothalamic gamma-aminobutyric acid (GABA) and L-glutamic acid concentrations in response to bicuculline in a genetic absence epilepsy rat model / H, R. Yananli, B. Terzioğlu, M. Z, Goren, et al. // J. Pharmacol Sci. – 2008. – V. 106. – № 2. – P. 301–309.

- 564. Yang Y. Effect of Different Mild Hypoxia Manipulations on Kainic Acid-Induced Seizures in the Hippocampus of Rats / Y. Yang, J. Chen, L. Li, et al. // Neurochem Res. - 2013. - V. 38. - № 1. - P. 123-132.
- 565. Zhou C. Hypoxia-Induced Neonatal Seizures Diminish Silent Synapses and Long-Term Potentiation in Hippocampal CA1 Neurons / C. Zhou, B. J. J. Lippman, H. Sun, F. E. Jensen // The Journal of Neuroscience. 2011. V. 31 (50). P. 18211–18222.
- 566. Ziemann U, Pharmacological modulation of plasticity in the human motor cortex / U. Ziemann, F. Meintzschel, A. Korchounov, T. V. Ilic // Neurorehabil. Neural. Repair. – 2006. – V. 20. – № 2. – P. 243–251.
- 567. Zijlmans M. Heart rate changes and ECG abnormalities during epileptic seizures: prevalence and definition of an objective clinical sign / M. Zijlmans, D. Flanagan, J. Gotman // Epilepsia. 2002. V. 43. № 8. P. 847–854.
- 568. Zile M. R. New concepts in diastolic dysfunction and diastolic heart failure / M. R. Zile, D. I. Brutsaert // Circulation. – 2002. – V. 105. – № 11. – P. 1387–1393.
- 569. Zipes D. P. Heart-brain interactions in cardiac arrhythmias: role of the autonomic nervous system / D. P. Zipes // Cleve Clin. J. Med. 2008. V. 75. Suppl. 2. P. 94–96.
- 570. Zubair S. Ictal asystole Late manifestation of partial epilepsy and importance of cardiac pacemaker / S. Zubair, A. B. Arshad, B. Saeed, et al. // Seizure. 2009. V. 18. № 6. P. 457–461.

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

АДд - днастолическое артериальное давление

АДпульс - пульсовое артериальное давление

АДс - систолическое артериальное давление

АДср - среднее артериальное давление

АЭ - абсансная эпилепсия

ВСР - вариабельность сердечного ритма

ВСС - внезапная сердечная смерть

ВЭЖХ – высокоэффективная жидкостная хроматография с электрохимической детекцией

ДА - дофамин

ДДН - дегенерация дофаминергических нейронов

ДДН - дегенерация дофаминергических нейронов нигростриатной системы

ДЛА - давление в легочной артерии

ДОФУК - дноксифенилуксусная кислота

ДС - досимптомная стадия дегенерации дофаминергических нейронов

ДСН - декомпенсированная сердечная недостаточность

3С - задняя стенка певого желудочка

ИИ - ишемический инсульт

нЛСПла - индекс линейной скорости потока легочной артерии

ИЛСС - индекс леточного сосудистого сопротивления

ИПСС - индекс периферического сосудистого сопротивления

ИРЛЖ - индекс работы левого желудочка

ИРПЖ - нидекс работы правого желудочка

ИУРЛЖ - индекс ударной работы левого желудочка

ИУРПЖ - нидекс ударной работы правого желудочка

ИЭАР - индекс эластичности артериального резервуара

КДО - конечно-диастолический объем

КДР - конечно-диастолический размер

КСН - компенсированная сердечная недостаточность

КСО - конечно-систолический объем

КСР - конечно-систолический размер

ЛА - легочная артерия

ЛЖ - левый желудочек

ЛСК - линейная скорость кровотока

ЛСС - легочное сосудистое сопротивление

МА - моноамины

МЖП - межжелудочковая перегородка

МФТП - 1-метил-4-фенил-1,2,3,6-тетрагидропиридин

НА - норадреналин

5-ОИУК - 5-оксииндолилуксусная кислота

ОПСС - общее периферическое сопротивление

ОСА - общая сонная артерня

ОСК - объемная скорость кронотока

ПЖ – правый желудочек

ПИПСС – пульсовой индекс периферического сосудистого сопротивления

ПНС - парасимпатическая нервная система

ПТЗ – пентилентетразол

РСД - ранняя стадия декомпенсации

РСС - ранняя симптомная стадия дегенерации дофаминергических нейронов

СА - судорожная активность

СВ - сердечный выброс

СИ - сердечный индекс

СН - сердечная недостаточность

СНС - симпатическая нервная система

СНСДЗС - средняя нормализованная скорость движения задней стенки

СВС - скорость выброса сердца

ССЛЗС - средняя систолическая скорость движения задней стенки

ССРМ - средняя скорость расслабления мнокарда

ССС - сердечно-сосуднстая система

ССЦУВ - средняя скорость циркулярного укорочения волокон

ТС - тяжелая симптомная стадия дегенерации дофаминергических нейронов

ТСБП - тяжелая стадия болезни Паркинсона

ТСД - тяжелая стадня декомпенсации

УИ - ударный индекс

УО - ударный объем

ФВ - фракция выброса левого желудочка

ФУ – фракция укорочения левого желудочка

ХСН - хроническая сердечная недостаточность

ЦВД – центральное венозное давление

ЧС - черная субстанция

ЭКГ – электрокардиограмма

ЭхоКТ - эхокардиография

ЭЭГ - электроэнцефалография

HF - мощность высокочастотного спектра

IC - индекс централизации

LF - мошность низкочастотного спектра

LF/HF - симпато-вагальный индекс

РІ - пульсации индекс

RI - индекс периферического сопротивления

RMSSD - квадратный корень суммы разностей последовательных RR-интервалов

SDNN - стандартное отклонение NN-интервалов

SI - стрессовый индекс (индекс напряжения)

SWD - пик-волновые разряды

ТАМХ - усредненная по времени максимальная скорость кровотока

ТР – общая мощность спектра

ТР - общая мощность спектра

Ved - максимальная конечная днастолическая скорость

Vps – пиковая систолическая скорость кровотока